

BOSTON
MEDICAL LIBRARY
8 THE FENWAY

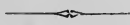


641

ABHANDLUNGEN

AUS DEM GEBIETE DER

PRAKTISCHEN AUGENHEILKUNDE.



ERGÄNZUNGEN ZUM LEHRBUCHE

VON

DR. KARL STELLWAG VON CARION

K. K. O. Ö. PROFESSOR DER AUGENHEILKUNDE AN DER UNIVERSITÄT WIEN.

UNTER MITWIRKUNG

DER HERREN

PROF. DR. C. WEDL UND DR. E. HAMPEL.



WIEN, 1882.

WILHELM BRAUMÜLLER

K. K. HOF- UND UNIVERSITÄTSBUCHHÄNDLER,



7968

28.D.133.

VORWORT.

Der ungewöhnlich rasche Absatz, welchen die ersten drei Auflagen meines Lehrbuches der praktischen Augenheilkunde gefunden haben, war für mich selbstverständlich eine Quelle grösster Genugthuung. Doch fehlte es auch nicht an Schattenseiten. Um den jeweiligen Stand der Augenheilkunde womöglich zu einem vollen Ausdrucke zu bringen, war bei jeder neuen Auflage eine wahre Fluth literarischer Erzeugnisse zu bewältigen, das Gute und Versprechende von der Spreu zu sondern und mit dem früher Bestehenden organisch zu verbinden. Die Eröffnung neuer Standpunkte liess immer wieder ganze Abschnitte der Lehre in anderem Lichte und in völlig veränderten Umrissen erscheinen, so dass durchgreifende Umarbeitungen zur zwingenden Nothwendigkeit wurden. Zwölf Jahre, ich kann es wohl sagen, aufreibender Thätigkeit habe ich so dem Lehrbuche gewidmet. Immer mehr drängte sich mir die Ueberzeugung auf, eine längere Pause sei geboten, innerhalb welcher ich, der mehr formellen Redactionsgeschäfte ledig, mich für ruhige Arbeiten sammeln könne. Die seltene Munificenz des Herrn Verlegers ist meinem Wunsche, wenn auch nicht freudig, so doch bereitwillig entgegengekommen, die vierte wurde als Doppelaufgabe gedruckt. Mannigfaltige Umstände haben nun zusammengewirkt, um den Vertrieb des Werkes in ganz unerwarteter Weise zu verlangsamen und meinen Calcul zu einem irrtümlichen zu gestalten. Die Musse, welche ich solchermassen gewann, habe ich nach Kräften ausgenützt. Es entstand unter Anderem eine längere Reihe ophthalmologischer Aufsätze, von welchen manche schon seit Jahren im Pulte ruhen. Ein Theil derselben wurde überholt und ist werthlos geworden. Ein anderer Theil konnte nicht zu einem befriedigenden Abschlusse gebracht

werden, er bedarf weiterer Untersuchungen und Studien, um mit Ehren in die Oeffentlichkeit treten zu können. Den Rest lege ich im Nachstehenden dem augenärztlichen Publicum vor und wiege mich in der angenehmen Hoffnung, es werde mir vergönnt sein, eine oder die andere Fortsetzung in angemessener Zeit folgen lassen zu können.

Ein Aufsatz rührt von meinem hochverehrten Freunde und Collegen, Herrn Prof. Dr. C. Wedl, her und dies bedarf einer kurzen Erläuterung. Es wird sich wohl Niemand darüber täuschen, dass in der Lehre vom Glaukome eine Anzahl tief einschneidender Fragen der definitiven Erledigung noch harre und dass die Lösung vorzugsweise von gründlichen und vorurtheilsfreien pathologisch-anatomischen Untersuchungen erwartet werden dürfe. Ich habe mir darum seit Jahren viele Mühe gegeben, in den Besitz glaukomkranker Augen zu gelangen und glaubte, wo ich deren habhaft wurde, selbe keinen besseren Händen überliefern zu können als jenen des Herrn Prof. Wedl. Um diese bewährte Kraft aber voll und unbeeinflusst wirken zu lassen, habe ich es vermieden, meine Ansichten kundzugeben und nur auf einzelne Punkte aufmerksam gemacht, deren anatomische Bearbeitung mir besonders am Herzen lag. Ursprünglich bestand die Absicht, die Ergebnisse unserer Arbeiten gleichzeitig vor die Oeffentlichkeit zu bringen. Nachdem aber Herr Prof. Wedl umfassendere Arbeiten auf dem Gebiete der pathologischen Anatomie des Auges in Aussicht genommen hat, wurde dieser Plan aufgegeben und bloß eine kurze Skizze der bisherigen Untersuchungsergebnisse dem Werke einverleibt.

Die Grundzahlen für die eingestreuten statistischen Zusammenstellungen hat der klinische Assistent, Herr Dr. E. Hampel, aus den Büchern der Anstalt mit aufopfernder Mühe herausgezogen. Es ist mir eine angenehme Pflicht, ihm meinen verbindlichsten Dank öffentlich auszusprechen.

Wien, im Februar 1882.

Stellwag.

INHALT.

I.

Ueber einige in der Augenheilkunde gebräuchliche Namen und deren klinische Bedeutung S. 1.

Einleitung S. 1. — Kurzer Abriss der Entwicklungsgeschichte des menschlichen Auges S. 3. — Hirntheil des Auges, dessen Hüllen und Gefässe S. 10. — Innere und äussere Hüllen S. 12. — Deren gegenseitiger Zusammenhang und dessen Einfluss auf die Begrenzung krankhafter Processe S. 13. Gefäss- und Nährgebiete S. 16.

Entzündungen im Bereiche des lichtempfindenden Apparates S. 17. — Gefässvertheilung S. 17. — Opticus- und Netzhautleiden in Folge von Hyperämien des Gehirnes und seiner Häute S. 18. — Opticus- und Netzhautleiden in Folge von Basilarmeningitis S. 19. — Stauungs- oder Schwellungspapille S. 19. — Hydrops nervi optici seu subvaginalis S. 21. — Transporttheorie S. 22. — Opticusatrophie bei Meningitis und encephalischen Processen S. 23. — Augenspiegelbefund bei Geisteskranken S. 25. — Durch Vermittlung der Gefässe bedingte Opticus- und Netzhautleiden bei progressiver Paralyse S. 25, nach Diphtheritis S. 26, bei Hirnsyphilis S. 27, in Folge veränderter Blutbeschaffenheit S. 28, bei Diabetes, Nierenleiden, Leukämie, perniciosöser Anämie, Septichämie S. 29, in Folge von Blutverlusten, bei Saturnismus, Alkoholismus S. 30, bei Orbitalleiden S. 31. — Fortschreiten krankhafter Processe in auf- und absteigender Richtung S. 31. — Theilweise Kreuzung der Opticusfasern im Chiasma S. 32. — Progressiver Schwund einzelner Faserbündel und Sektoren des Opticusstammes S. 33.

Entzündungen im Bereiche des hinteren Scleralkranzes S. 34. — Staphyloma posticum S. 35.

Entzündungen im uvealen Gebiete S. 35. — Arteriae et venae ciliares S. 36. — Vorderes und hinteres Ciliargebiet S. 37.

Entzündungen im hinteren Ciliargebiete, Chorioiditis S. 38.

Entzündungen im vorderen Ciliargebiete, Iritis, Iridokyklitis S. 39. — Pericornealer Gefässkranz S. 40.

Uveale Hornhautentzündungen S. 41. — Keratitis diffusa et parenchymatosa S. 42. — Keratitis punctata (Iritis serosa, Hydromeningitis) S. 43.

— Wesen und Zusammenhang dieser Processe S. 46. — Buphthalmus S. 47.
 — Beziehungen zur Syphilis S. 49, zur Scrophulose S. 50, 55. — Begriff der Scrophulose nach Virchow u. A. S. 50.

Dreitheilung der Hornhautentzündungen in conjunctivale, sclerale und uveale Formen nach Bergmeister S. 57. — Kritik S. 58.
 — Interlamellare Blutextravasate in der Hornhaut S. 58.

Hornhautabscess und Geschwür S. 62. — Ophthalmia variolosa, morbillosa, scarlatinosa S. 63. — Septische Formen der Hornhauteiterung S. 64.
 — Hypopyumkeratitis S. 64. — Ulcus serpens, ulcus rodens S. 65. — Keratitis mycotica oder Keratomycosis S. 65. — Beziehungen der Mycosis zur Sepsis S. 68. — Keratitis xerotica (neuroparalytica) S. 71. — Marantische Hornhautgeschwüre S. 72. — Keratitis bei allgemeiner tuberculoser und scrophuloser Phthisis S. 74. — Keratitis leprosa S. 75.

Conjunctivale Hornhautentzündungen S. 75. — Herpes ciliaris S. 75. — Dessen Beziehungen zum Zoster S. 77. — Der Herpes Zoster, dessen Krankheitsbild S. 83, Verlauf S. 85, pathologische Anatomie S. 87, Pathogenese S. 89. — Verwandte Zustände S. 90. — Vasomotorische Störungen S. 93. — Secundäre Zustände S. 97. — Keratitis vascularis seu superficialis S. 98, Pannus, Fleck S. 99.

Entzündungen im Bereiche der Bindehaut und Lider S. 99. — Gefässvertheilung S. 100. — Der entzündliche Process in der Bindehaut S. 101. — Katarrhalische, blennorrhische, pyorrhische, croupöse Producte der Syndesmitis S. 102. — Ansteckungsfähigkeit S. 103. — Diphtheritis conjunctivae S. 104. — Erscheinungsformen der Diphtheritis conjunctivae S. 105. — Verhältniss der Diphtheritis zum Croup S. 106. — Entzündliches und katarrhalisches Stadium der Bindehautentzündungen S. 107. — Secretorische und hypertrophirende Formen der Syndesmitis S. 108. — Anatomischer Charakter der hypertrophirenden Bindehautentzündung und deren Ausgang in Verödung und Schrumpfung S. 109. — Gleichmässige Hypertrophie des Bindehautgefüges S. 110. — Trachomkörner S. 111. — Trachomatöse Granulationen S. 113. — Tubulöse Drüsen S. 114. — Secundäres sulziges Trachom S. 115. — Amyloid-entartung der granulirenden Bindehaut S. 116 und Amyloidtumoren S. 117. — Deren Beziehungen zum Bindehauttrachome S. 118. — Diffusion der Bindehautentzündungen, Uebergreifen des Processes auf die Hornhaut S. 120, auf die Lederhaut, Suprachorioidea, Lider S. 121, auf den Tarsus S. 122, Ectropium, Entropium S. 123.

Besondere Formen des Granulationsprocesses in den Lidern, Zellgewebsverhärtung, Elephantiasis palpebrarum S. 224. — Lidgummen (Tarsitis syphilitica seu gummosa) S. 125 und deren anatomische Charaktere S. 129.

Entzündungen der Lidschmeerdrüsen S. 130. — Gefässvertheilung S. 130. — Seborrhoe der Lider S. 130. — Der entzündliche Process in den Schmeerdrüsen S. 131. — Gerstenkorn, Hagelkorn, Blepharadenitis ciliaris und deren Beziehungen zur Hautfinne (Acne) S. 133, zur Scrophulose S. 136.

II.

Zur pathologischen Anatomie des Glaukoms von Prof. Dr. C. Wedl S. 137.

Anatomie und Elasticitätsverhältnisse der normalen Lederhaut S. 137, 144.
 — Mondsichelförmige Klappen an der Innenöffnung der Scleraldurchlässe S. 139.
 — Ernährungsstörungen der Sclerotica S. 139. — Hyperämische Zustände, Blutextravasate, Thrombosen im Bereiche der Uvea S. 140. — Functionsstörungen der vasomotorischen Nerven S. 140. — Ernährungsstörungen im vorderen Ciliargebiete S. 142, 146. — Sclerochorioidalstaphylome S. 143. — Wucherungen im Bereiche der Bindehaut und Episclera S. 144, 146. — Knochenneubildungen an der Aderhaut S. 145. — Veränderungen im Kammerwasser, in der Linse und dem Glaskörper S. 146. — Veränderungen im lichtempfindenden Apparate, Blutextravasate im Nervenkopfe S. 147. — Atrophie der Netzhaut S. 148. — Excavatio glaucomatosa S. 149. — Opticusschwund S. 151.

III.

Ueber Binnendrucksteigerung und Glaukom S. 152.

Die Knies'schen Veränderungen im Iriswinkel und deren vermeintliche Beziehungen zur krankhaften Drucksteigerung S. 152. — Brailey's Auffassung S. 155. — Der Schlemm'sche Canal als vorderer Abzugsweg für die Augenflüssigkeiten S. 156. — Die Bedeutung der vorderen und hinteren Lymphbahnen für die Pathogenese der Drucksteigerung S. 156. — Die Secretionstheorie von Donders S. 158.

Unzulänglichkeit der Secretions- und Retentionstheorien überhaupt S. 160.

Der Binnendruck ist ein Derivat des Herzdruckes S. 161. — Demonstrationsapparat S. 166.

Stromhindernisse im Binnengefässsysteme als Quellen krankhafter Drucksteigerung S. 171. — Erweiterung der Binnenarterien S. 172. — Vasomotorische Einflüsse S. 173. — Unwegsamkeit grösserer Capillarbezirke, Geschwulstbildungen, Chorioiditis S. 174. — Verengerung und Verstopfung grösserer Binnenvenen, insbesondere der Vasa vorticiosa S. 178. — Jedes einzelne dieser Stromhindernisse kann eine pathologische Drucksteigerung nach sich ziehen, also das Glaukom begründen S. 181; beim frischen primären Glaukome fehlen aber insgemein derlei Stromhindernisse, und wo sie sonst gefunden werden, müssen sie zumeist als secundäre Zustände aufgefasst werden S. 182.

Es müssen demgemäss Stromhindernisse in den Scleraldurchlässen gesucht werden, um die nachweisbare Blutstauung im Binnengefässsysteme zu erklären S. 182. — Die Blutstauung im Episcleralgebiete S. 182. — Die Blutstauung im Uvealgebiete S. 183. — Ursache der sich widersprechenden Befunde an enucleirten S. 184 und an Cadaveraugen S. 187.

Wesen und Charakter der Stromhindernisse in den Scleraldurchlässen S. 188. — Der Klappenapparat S. 189. — Die Elasticitätsverminderung der Lederhaut genügt an und für sich, um Stromhindernisse zu setzen und krankhafte Drucksteigerungen zu begründen S. 189.

Das primäre Glaukom im engeren Wortsinne entwickelt sich darum immer nur an Augen mit rigider Lederhaut S. 194. Den Anstoss zur Kreislaufsstörung, Blutstauung und Drucksteigerung, also zum Ausbruche des Glaukoms, können geben: Reizungen sensibler Ciliarnerven S. 195, 200; heftige, besonders deprimirende Gemüthsbewegungen S. 196; pupillenerweiternde Mittel S. 196; vasomotorische Störungen, welche auch den Druckschwankungen im Prodromalstadium des Glaukoms zu Grunde liegen S. 199, 201.

Antiglaukomatöse Wirkung der Myotica S. 197.

Theorie der Selbstunterhaltung der Blutstauung und Drucksteigerung S. 202. — Peritomie S. 204.

Heilwirkung der Iridektomie und Sclerotomie S. 204. — Geschichte der Sclerotomie S. 205. — Ersatzmethoden S. 207. — Vorrang der Iridektomie S. 208. — Einfluss der Ausschneidung eines Irissectors S. 209.

Krankhafte Drucksteigerung und Glaukom sind synonyme Begriffe S. 212. — Primäres und secundäres Glaukom S. 214. — Acutes und chronisches Glaukom S. 215. — Entzündliches und nicht entzündliches Glaukom S. 215.

Jedes wahre Glaukom ist entzündlich S. 216. — Entzündliche Veränderungen in der Conjunctiva, Episclera und Lederhaut S. 217; in der Cornea S. 218; im Kammerwasser S. 218; im Glaskörper S. 219; im vorderen Uvealtracte S. 220; in der Netzhaut S. 221 (reticuläre Atrophie, auch Oedema retinae S. 221); im Bereiche des hinteren Scleralkranzes, Excavatio nervi optici S. 222.

Ebensowohl diese entzündlichen Veränderungen, als die übrigen, dem Glaukome charakteristisch zugeschriebenen Erscheinungen lassen sich folgerichtig und zwangslos aus der Blutstauung und Drucksteigerung als dem Kerne des Leidens ableiten S. 212, 224. — Etymologie des Wortes »Glaukom« S. 224. — Einschränkungen des Gesichtsfeldes S. 225 und Abnahme der centralen Sehschärfe S. 227 in ihren Beziehungen zum Wucherungsprocesse im Bereiche des hinteren Scleralkranzes. — Hornhauttrübungen als Druckphänomen S. 228.

Die Grundlage des Glaukoms, die Drucksteigerung, und die fühlbare Härte des Augapfels S. 229.

Der Excavationsschwund des Sehnerven (die Amaurosis mit Sehnervenexcavation) ist, wo er ohne Drucksteigerung einhergeht, eine vom Glaukome strenge zu scheidende Krankheit S. 231. — Das Krankheitsbild des Excavationsschwundes S. 232; der Verlauf S. 233; die Beziehungen zum wahren Glaukome S. 234; die Unwirksamkeit S. 236, ja. Schädlichkeit der Iridektomie und Sclerotomie S. 237.

IV.

Zur Lehre von der Embolie der centralen Netzhautschlagader S. 241.

Einleitung S. 241.

Sechs Fälle mit anatomisch nachgewiesenem Embolus S. 242.

— Graefe-Schweigger's Fall S. 247.

Fälle mit deutlichen Fluxionserscheinungen S. 250. — Jäger's Fall S. 251. — Mein Fall S. 253. — Cohnheim's Darstellung der Erscheinungen bei künstlicher Embolisirung von Endarterien in der Froschzunge S. 258. — Damit übereinstimmende Symptome in Jäger's und in meinem Falle S. 260. — Abweichende Phänomene: Die rechtläufige Blutströmung in Jäger's und Meyhöfer's Falle S. 261. — Unerklärlichkeit dieser Erscheinung S. 262. — Der Mangel des hämorrhagischen Infarctes S. 263. — Blutextravasate und Netzhauttrübung S. 263. — Der rothe Fleck in der Maculagegend S. 264. — Uveale Hyperämie S. 265. — Binnendruckverhältnisse und deren Beziehung zum Nichtzustandekommen des hämorrhagischen Infarctes S. 266. — Ed. Jäger's »Blutstockung« als Einwand gegen die embolische Natur der fraglichen Fälle S. 267. — Unerklärlichkeit der Erscheinungen durch Verstopfung der Centralarterie S. 269; durch Thrombosirung der Centralvene S. 270; durch Blutaustretungen im Nervenkopfe S. 271.

Fälle mit Ausgang in Heilung S. 271.

Fälle mit undeutlichen Fluxionserscheinungen; zwei neue Fälle S. 272.

V.

Ueber centrale Sehschärfe S. 279.

Begriffsbestimmung S. 279. — Grenzwinkel S. 280. — Meine Schriftscala S. 280. — Snellen's Schriftproben S. 281. — Snellen's Grundformel für die Bezeichnung der centralen Sehschärfe S. 282. — Mängel derselben S. 284. — Unzulänglichkeit des Gesichtswinkels zur Bestimmung der centralen Sehschärfe S. 285. — Abhängigkeit der Grösse der Netzhautbildfläche von dem Accommodationszustande und von dem Baue des Auges S. 285. — Der Einfluss neutralisirender Brillengläser S. 286.

Die Snellen'sche Grundformel führt folgerecht zur Vergleichung von Ungleichartigem S. 288. — Donders' relative Sehschärfen S. 290. — Einfluss der wechselnden Beleuchtungsverhältnisse und Pupillenweite S. 290. — Versuche, diesen Einfluss abzuschwächen S. 292. — Die Snellen'sche Grundformel liefert keine richtigen Verhältnisszahlen, sondern nur bequeme Ausdrucksweisen für die Leistungsfähigkeit der Augen S. 293.

Die Snellen'sche Grundformel leidet an dem Mangel einer teststehenden bestimmten Wertheinheit S. 294. — Verschiedenheit der normalen Sehschärfe in verschiedenen Altersperioden S. 294. — Sehschärfe im Greisenalter S. 295. — Scheinbare Verminderung durch senile Myose und durch

Steigerung der Hypermetropie im hohen Alter S. 295. — Schwanken der normalen Sehschärfe im Mannesalter, Uebergrösse bei wilden Völkerschaften S. 296. — Der Grenzwinkel von fünf Minuten ist nicht die richtige, sondern bloss eine conventionelle Maasseinheit S. 295. — Jede Art von Zeichen und Schriftproben fordert einen anderen Grenzwinkel S. 295.

Ueberblick des Ganzen S. 297. — Vorschlag zu einer richtigeren Bezeichnungsweise der Leistungsfähigkeit der Augen S. 299.

VI.

Ueber Accommodationsquoten und deren Beziehungen zur Brillenwahl S. 301.

Begriff der Accommodationsquote S. 301. — Actuelle und potentielle Energie S. 302. — Einstellungswerth S. 303. — Mittlere Arbeitsdistanz S. 304. — Das Zollmaass in der Dioptrik der Augen S. 304. — Donder's Dioptrien S. 305. — Kraftquoten für den mittleren Einstellungswerth $\frac{1}{12}$ bei verschiedenen Refraktionszuständen und Accommodationsbreiten S. 306.

Kraftquoten und Arbeitsbrille bei hochgradiger Myopie S. 308. — Muskuläre Asthenopie, Convergenzlähmung S. 309.

Kraftquoten und Arbeitsbrille bei Myopien mittleren Grades S. 311.

Kraftquoten und Arbeitsbrille bei Myopien niederen Grades S. 313. — Bedarf von Convexgläsern im Falle sehr gesunkener Accommodationsbreite S. 314.

Presbyopie, Begriff, Ursachen, Wirkungen S. 315.

Kraftquoten und Arbeitsbrille bei Emmetropie, Wesen der Emmetropie S. 317.

Kraftquoten und Arbeitsbrille bei Hypermetropie S. 319. — Verhältniss der Kraftquoten bei Hypermetropie und Myopie S. 320. — Momente, welche den Bedarf von Hilfslinsen beeinflussen S. 321. — Nicht Correctur der Uebersichtigkeit, sondern Ermässigung der zur Arbeit erforderlichen Accommodationsquoten ist der therapeutische Zweck der Hilfslinsen bei Hypermetropie S. 321. — Theoretisch kann die Accommodationsquote für einen bestimmten Einstellungswerth auf jede beliebige Grösse gebracht werden; in der Praxis jedoch wird die durch Hilfslinsen anzubahnende Verminderung der Kraftquote sehr eingeschränkt durch die Unverträglichkeit grösserer Störungen der erworbenen Associationsverhältnisse (der relativen Accommodations- und Convergenzbreite) S. 322. — Diese Verhältnisse gestatten nur geringe Erhöhungen des natürlichen Refraktionszustandes S. 323 und folgerecht nur geringe Ermässigungen der erforderlichen Kraftquoten S. 324, welche letztere in der Regel sehr hohe sind und oft noch höher scheinen S. 325.

Grundregeln für die Wahl der Arbeitsbrille bei Hypermetropie S. 326. — Beispiele S. 331.

Verhältnisse, welche die Verschärfung einer bereits im Gebrauche stehenden Arbeitsbrille gebieten, Regeln dafür S. 333. — Beispiele S. 334. Das Verschärfungsbedürfniss wächst mit zunehmendem Alter und davon abhängigem Sinken der Accommodationsbreite S. 336.

Kraftquoten und Brillenwahl für mittlere und grosse Objectsdistanzen bei Hypermetropie S. 337. — Bedarf verschiedener Gläser für verschiedene Entfernungen S. 340.

VII.

Ueber Accommodationsquoten und deren Beziehungen zum Einwärtsschielen S. 342.

Begriffsbestimmung des echten und wahren Strabismus convergens S. 342. — Das Einwärtsschielen verschwindet im tiefen Schlafe, in tiefer Narkose und im Tode S. 343. — Richtige Orientirung des Schielauges S. 344. — Lusitas oder Schiefstehen der Augen S. 345. — Mangel der directen Tiefenwahrnehmung S. 345. — Anopsie des Schielauges S. 345.

Das Einwärtsschielen ist eine binoculare Functionsstörung, ein bewusstes willkürliches Uebermaass von Convergenz S. 346. — Zweck der Schielinnervation ist Vergrösserung der Accommodationsbreite und Ermässigung der zum scharfen Nahesehen erforderlichen Kraftquoten S. 347. — In Uebereinstimmung damit sind die Zustände, mit welchen das echte und wahre Einwärtsschielen in der grössten Mehrzahl der Fälle verknüpft erscheint, solche, welche eine Ermässigung der zum scharfen Nahesehen erforderlichen Accommodationsquoten sehr annehmbar und wünschenswerth machen S. 347. — Statistische Daten S. 348. — In fast 94 Procent der Fälle ist das echte und wahre Einwärtsschielen mit Hypermetropie oder mit Hornhautflecken verknüpft S. 350.

Ursächlicher Zusammenhang zwischen Einwärtsschielen und Hypermetropie S. 350. — Die Geneigtheit zum Einwärtsschielen wächst mit dem Grade der Uebersichtigkeit S. 351. — Die statistischen Daten S. 352 scheinen dem zu widersprechen S. 353. — Erklärung dessen S. 353. — Accommodationsbreite bei hypermetropischen Einwärtsschielern S. 354.

Ursächlicher Zusammenhang zwischen Einwärtsschielen und Hornhautflecken S. 355.

Das Einwärtsschielen an kurzsichtigen Augen S. 357. — In einer Anzahl solcher Fälle geht die Entwicklung des Strabismus der Erwerbung der Myopie voran S. 358. — In anderen Fällen sind vorübergehende Zustände, wie Trübungen der Hornhaut, Muskelparesen etc. die nächste Ursache des Schielens S. 359. — Scheinbarer Strabismus, Graefe's an Myopie gebundene Form S. 360.

Einfluss von Sammel- und Zerstreuungslinsen sowie der Mydriatica auf den Strabismus convergens S. 361.

Die Schielinnervation ist auf das Streben zurückzuführen, die Aufbringung und Unterhaltung grosser Accommodationsquoten durch willkürliche übermässige Anspannung der associirten Convergenzmuskeln zu erleichtern S. 362. — Ausbildung dieser associirten Bewegungen zur Gewohnheit S. 364. — Das echte und wahre Einwärtsschielen ist nach Allem als ein behufs der Ermässigung hoher Accommodationsquoten angelehnertes und unter fortgesetzter Uebung zur eingewurzelten Gewohnheit gewordenenes willkürliches, wenn auch nicht freiwilliges Uebermaass der der Accommodation natürlich coordinirten Convergenz aufzufassen S. 364. — Gegentheilige Ansichten S. 364. — Widerlegung derselben S. 366.

Das »Auswachsen« des Einwärtsschielens S. 366. — Scheinbares Auswachsen S. 368.

Die Heilbarkeit des Strabismus convergens S. 369. — Der Werth der Schieloperation S. 370. — Die zur Heilung des noch nicht eingewurzelten Strabismus convergens erforderlichen therapeutischen Massregeln S. 371.

VIII.

Zur Diagnose der Augenmuskellähmungen S. 373.

Einleitung S. 373. — Das Verfahren bei Bestimmung der Lage und Stellung der Doppelbilder S. 374. — Gesichtsobjecte S. 374. — Bestimmung der gelähmten Seite S. 375. — Primärstellung der Augen S. 377. — Einfluss der verschiedenen Gestaltung der Augen auf deren Bewegungen und folgerecht auf die Stellung und Lage der Doppelbilder S. 378.

Die Stellung und Lage des falschen Doppelbildes zu dem wahren gibt genau die Zugsrichtung des oder der paretischen Muskeln an, daher aus ihr auch das Lähmungsgebiet bestimmt werden kann S. 380.

Schema der Lage und Stellung der Doppelbilder bei Lähmung der einzelnen Muskeln S. 381 und des gesammten Oculomotoriusgebietes S. 383.

Erläuternde Beispiele S. 384. — Paresis des unteren Schiefen S. 385. — Paresis des unteren Geraden S. 385. — Paresis des oberen Geraden S. 386. — Paresis der seitlichen Geraden, Strabismus divergens als Convergenzlähmung S. 387.





I.

Ueber einige in der Augenheilkunde gebräuchliche Namen und deren klinische Bedeutung.

Die meisten in der Augenheilkunde gebräuchlichen Namen stammen aus einer Zeit, in welcher tiefes Dunkel über den inneren Krankheitsvorgängen lagerte und man wegen Mangelhaftigkeit der zu Gebote stehenden Hilfsmittel bei der Forschung gezwungen war, sich lediglich an Aeusserlichkeiten zu halten. Man fasste demgemäss die einzelnen Krankheiten in der Bedeutung mehr oder weniger umschriebener Symptomgruppen auf, und so kam es, dass gemeiniglich die augenfälligste hervorstechendste Erscheinung das Massgebende wurde für die Stellung des betreffenden Leidens im Systeme und für die wissenschaftliche Bezeichnung. Häufig wurde ein solches Symptom geradezu für die Krankheit hingestellt, z. B. Glaukom, Trachom, Ectropium, Exophthalmus u. s. w. In anderen Fällen wurde der Name gewissen landläufigen Dingen entnommen, an welchen eine regere Phantasie manche Aehnlichkeiten herauszufinden vermag, z. B. Hordeolum, Staphylom, Myocephalon, Onyx, Staar, Cataracta.

Heutzutage, bei den mehr geläuterten Anschauungen über das Wesen der meisten krankhaften Vorgänge, können viele dieser Namen unmöglich mehr befriedigen. Zum Theile decken sie nicht den Begriff des mit ihnen bezeichneten pathologischen Processes, sie sind viel zu enge und veranlassen leicht eine ganz irrige Auffassung des betreffenden Leidens und seiner möglichen Folgen.

Zum Theile sind sie viel zu weit, indem sie die ihrem Wesen nach verschiedenartigsten Zustände in einen gemeinsamen Topf zusammenwerfen und es Jedem überlassen, aus der gräulichen Mischung sich herauszuklauben, was im Einzelfalle Bedürfniss ist. Zum Theile endlich sind sie geradezu sinnverwirrend, sie erwecken, weil sie sich bloß auf nebensächliche Dinge beziehen, leicht ganz falsche Vorstellungen über die wahre Bedeutung eines gegebenen Leidens und erschweren die Erkenntniß seiner Zusammengehörigkeit mit krankhaften Processen, welche sich in anderen Körpertheilen abspielen und auf augenärztlichem Gebiete nur durch die gewebliche Abänderung der anatomischen Grundlage ein etwas verschiedenes Aussehen erhalten.

Der klinische Lehrer, dem es darum zu thun ist, bei seinen Schülern ein richtiges Verständniß der krankhaften Zustände und Vorgänge anzubahnen, empfindet die Unvollkommenheiten der augenärztlichen Terminologie besonders schwer. Es kostet immer viele Mühe und Anstrengung, um die Zuhörer an die neuen Namen zu gewöhnen und ihnen die richtige Bedeutung derselben gehörig einzuprägen. Wird aber von vorneherein gleich eine Bezeichnung gewählt, welche den Schülern aus anderen Gebieten der Medicin längst geläufig ist, werden die grundsätzlichen Uebereinstimmungen und die durch die abweichenden anatomischen Verhältnisse nothwendigen Abweichungen genügend erörtert, so ist die Auffassung in der Regel eine überaus leichte und die Haftung im Gedächtnisse eine gesicherte. Wie schwer ist es z. B., den Schülern den richtigen Begriff eines *Staphyloma corneae, iridis*, eines *Narbenstaphylomes*, eines *Lederhautstaphylomes* und ihrer Abarten beizubringen, während es nur der Benützung des in allen übrigen Disciplinen gebräuchlichen Namens bedarf, um allen Missverständnissen auszuweichen. In der That wird es wohl kaum einen Zuhörer geben, welcher sich nicht gleich zurechtfindet, wenn von einer Ausdehnung oder Ektasie der Hornhaut, eines Geschwürbodens, eines vorgefallenen Iristheiles oder einer darauf entwickelten Narbe, von einer Ektasie der Lederhaut u. s. w. gesprochen wird. Aehnliches gilt von dem *Entropium, Ectropium*,

Strabismus u. s. w. Es sind dieses Bezeichnungen für Symptome sehr verschiedener Krankheiten, welche auf anderen Gebieten des menschlichen Körpers ihre treffenden Analogien finden.

Eine Richtigstellung und theilweise Umgestaltung thut da dringend noth. Die Zeit ist längst um, in welcher die Ophthalmologie als eine von den übrigen Zweigen der Medicin fast abgetrennte »selbstständige« Sonderwissenschaft ihr Dasein zu fristen vermochte. Der gewaltige Aufschwung, welchen dieselbe seit Ende der vierziger Jahre genommen, ist eben nur die Frucht zahlloser kräftiger Pfropfreiser, welche von der pathologischen Anatomie, der Physik und anderen Hilfswissenschaften auf oculistischen Boden überpflanzt worden sind, auf einen Boden, der seit Beer's Tode nahezu brach gelegen hatte und demgemäss einem üppigen Wachstume, ja theilweise einer Ueberwucherung, die günstigsten Bedingungen entgegenbrachte. Soll aber die Augenheilkunde ihre ruhmvolle Stellung unter den erfolgreich vorwärts drängenden übrigen Zweigen der medicinischen Wissenschaft behaupten, so müssen die letzten Ueberbleibsel der alten Schranken fallen, welche der wechselseitigen Befruchtung hindernd in den Weg treten, sie muss sich als ein gar nicht abzugrenzender Theil einfügen in das Ganze, mit dem sie durch tausend und aber tausend Fäden zusammenhängt und aus dem sie Luft und Leben schöpft.

Aeltere Schriftsteller liebten es, ihre Abhandlungen mit einer kurzen Darstellung der Erschaffung der Welt zu beginnen. In Nachahmung derselben erlaube ich mir einen gedrängten Ueberblick der Entwicklungsgeschichte des Wirbelthierauges vorzuschicken.¹⁾

Die Uranlage beider Augen wird schon frühzeitig in Gestalt zweier seitlicher Ausbauchungen der vorderen Gehirnblase

¹⁾ Das Nähere sammt Literatur siehe bei Manz (Graefe und Sämisch, Handbuch I., 2, S. 1 u. f.); Lieberkühn (Ueber das Auge des Wirbelthierembryo. Cassel, 1872); Arnold, Beiträge zur Entwicklungsgeschichte des Auges. Heidelberg, 1874; Ayres, Arch. f. Augenheilkunde VIII., S. 1.

bemerklich. Während dieselben an Grösse zunehmen, drängt sich das umgebende zellige Gefüge des mittleren Keimblattes keilförmig zwischen ihren Fuss und Körper hinein und schnürt sie als kurzgestielte Blasen von der Gehirnblass ab. Durch die weitere Entwicklung des Vorderhirnes und mannigfache Vorgänge in seiner Nachbarschaft werden die beiden »primären Augenblasen« allmählig mehr nach unten und hinten gedrängt, so dass sie nunmehr mit ihren kurzen Stielen nahe der Mittellinie aus dem Zwischenhirne hervorzugehen scheinen. Sie werden von den mittlerweile nach unten und einwärts umgeschlagenen Kopfplatten bedeckt.

Da, wo sich die primären Augenblasen am meisten der Oberfläche nähern, beginnt nun die Linse sich zu bilden. Dieselbe erscheint zuerst als eine wuchernde verdickte Stelle des epithelialen Hornblattes, welche sich grubenartig in die Wölbung der Augenblase einsenkt und deren Wandung sammt der zwischenlagernden dünnen Schichte des mittleren Keimblattes vor sich her treibt. Bei der weiteren Vergrösserung der Linsenanlage drängt das in gleich üppigem Wachstume begriffene mittlere Keimblatt von seiner Umbiegungsstelle am Grubenrande aus sich vor und schnürt den Linsenfuss stielartig ab. Die Linsenanlage zeigt sich nun in Gestalt eines dickwandigen Säckchens, dessen Höhlung mittelst eines feinen Canales in jenem Stiele frei nach aussen mündet. Mit der Zeit verschwindet der Stiel, das mittlere Keimblatt und das Hornblatt steigen ohne Unterbrechung über das geschlossene Linsensäckchen hinweg.

Die Linsenanlage, ringsum von einer Fortsetzung des mittleren Keimblattes umhüllt, hat nunmehr die vordere untere Wand der Augenblase ganz in die hintere obere Wandhälfte hineingestülpt und füllt die Höhlung der so entstandenen doppelwandigen Schale, der »secundären Augenblase«, fast vollständig aus. Nur dort, wo der Linsenrand an den Stiel der letzteren grenzt, bleibt ein kleiner dreieckiger Spalt, indem die Höhlung der Schale sich auf den Stiel rinnenartig fortsetzt.

In diesen Spalt hinein treibt jetzt der darüber hinwegziehende Theil des mittleren Keimblattes einen Fortsatz, welcher rasch an Mächtigkeit gewinnt und die stetig fortwachsenden, durch Hirnwasser von einander getrennten Blätter der secundären Augenblase mehr und mehr von dem hinteren Umfange der Linse hinwegdrängt. Es ist dies die zellige Uranlage des Glaskörpers, welche bald mit dem das Linsensäckchen umschliessenden eingestülpten Theile des mittleren Keimblattes in Verbindung tritt, und bei ihrer weiteren Fortbildung sowohl Gefässe als bindegewebige Formelemente in's Dasein ruft.

Ein Theil dieser Gefässe wächst in das innere Blatt der secundären Augenblase hinein und wird daselbst ständig. Es ist das retinale Gefässsystem, dessen arterieller und venöser Hauptstamm eine Strecke weit in der Stielrinne verlaufen und dann nach aussen umbiegen.

Ein anderer Theil dieser Gefässe verästelt sich in dem bindegewebigen Gerüste des Glaskörpers und anastomosirt mit den Gefässen, welche sich mittlerweile in der Umhüllung des Linsensäckchens gebildet haben. Er ist gleich dem bindegewebigen Gerüste des Glaskörpers hinfällig. Indem nämlich immer mehr Schleimgewebe in das Gefüge des Glaskörpers abgesetzt wird, verschwinden nicht nur die bindegewebigen Bestandtheile desselben, sondern auch die reichlich darin verästelten Gefässe. Nur der Hauptstamm der letzteren, die Arteria hyaloidea besteht noch einige Zeit fort, geht schliesslich jedoch ebenfalls zu Grunde, den Cloquet'schen Canal zurücklassend, welcher von einigen Anatomen von den Gefässen aus eingespritzt werden konnte und ausnahmsweise wohl auch mit Blut gefüllt bei Erwachsenen getroffen worden ist.¹⁾

Bei manchen Thieren bleibt der centrale Stamm der Glaskörpergefässe als zapfen- oder strangförmiger sehniger Fortsatz noch lange nach der

¹⁾ Stellwag, Ophthalmologie I, 1853, S. 714; Sämisich und Zehender, Klin. Monatsblätter, 1863, S. 258; Gardiner, Arch. f. Augenheilkunde X., S. 340.

Geburt sichtbar. Beim Menschen ist ein solches sehniges Ueberbleibsel, welches gewöhnlich pinselartig in den Glaskörper ausstrahlt, immer nur Folge einer Bildungshemmung und im Ganzen ziemlich selten. In zwei Fällen setzte sich der Rest der Arteria hyaloidea und des umgebenden sehnigen Gefüges bis an die Hinterwand der Linse fort und breitete sich daselbst kegelförmig aus, die Linse nach Art einer Schale in sich aufnehmend und so an normale Gebilde im Auge des Vogels und der Fische erinnernd.¹⁾

Gleichzeitig mit diesen Vorgängen in der Höhlung der secundären Augenblase haben deren beide Blätter sich einander genähert, das sie trennende Hirnwasser ist verschwunden. Sie stellen nun einen doppelwandigen Mantel dar, dessen vorderer umgeschlagener etwas wulstiger Rand den Linsengleicher umgreift, nach unten hin jedoch in Gestalt einer senkrechten Spalte über den Glaskörper gegen die Rinne des Sehnerven ausläuft. Es ist diese senkrechte Spalte nur eine Verlängerung jener dreieckigen Oeffnung, durch welche die Glaskörperanlage hinter die Linse hinein gewachsen ist. Es wird diese Spaltverlängerung bedingt durch die Flächenvergrößerung der dem Stiele zunächst gelegenen unteren Wandtheile der secundären Augenblase und hat eine Lageveränderung der Linse zur Folge, indem sich deren Gleicherebene mehr senkrecht zur Augenaxe stellt. Die Spalte selbst besteht nur kurze Zeit, sie verwächst, während gleichzeitig auch die Ränder der Sehnervrinne sich über den Stämmen des retinalen Gefässsystems zusammenschliessen.

Die Anlage der Netzhaut und des sich rasch verlängernden Sehnerven ist nun der äusseren Form nach vollendet. Durch Höhergestaltung des vorhandenen und stetig neu zugeführten Bildungsmateriales geht nämlich aus dem inneren Blatte der secundären Augenblase die Retina und deren Ciliartheil hervor; das äussere Blatt hingegen wird stark pigmentirt und stellt fürder das Tapet dar, welches sich bis zum Pupillarrande der zukünftigen Regenbogenhaut erstreckt. Es bleibt dasselbe an der

¹⁾ Arnold, Untersuchungen im Gebiete der Anatomie und Physiologie, 1838, I., S. 215; Stellwag, Ophthalmologie I., S. 678.

Vereinigungslinie der Spaltränder eine Zeit lang sehr dünn und kennzeichnet die Raphe.

Es ist wichtig zu bemerken, dass die kurzen hohlen Stiele der primären Augenblasen die Anlagen der eigentlichen Sehnervenstämme sind. Das Chiasma entwickelt sich aus der zwischen ihnen gelegenen Lamelle des Bodens der dritten Hirnhöhle und ist demnach die ursprüngliche und erste äussere Commissur der beiden Seitenhälften des Centralnervensystems. Die beiden Tractus bilden sich durch Ablösung einer oberflächlichen Schichte von den Seitenwänden der Sehhügelregion.¹⁾

Lange bevor sich alle diese Veränderungen an und in der secundären Augenblase vollzogen haben, ist der umliegende Theil des mittleren Keimblattes zu einer ganz beträchtlichen Masse herangewuchert und lässt, indem sich seine Elemente verschieden gruppieren und höher entwickeln, bereits die Anlagen der Formhäute des Auges erkennen. Es erscheinen dieselben als eine ziemlich mächtige Gewebsschichte, welche sich dem äusseren Blatte der secundären Augenblase und dem von der letzteren nicht bedeckten vorderen Umfange der Linse allenthalben auf das Innigste anschmiegt. Nach vorne hin stösst diese Gewebsschichte unmittelbar an das oberflächliche Hornblatt der Kopfplatten, ist also scharf abgegrenzt. Im Uebrigen sondert sie sich nur undeutlich von den umgebenden Theilen der Kopfplatten, aus welchen später die Orbita und ihr Inhalt hervorgeht. Nach hinten setzt sie sich auf den Sehnerven fort.

Anfänglich von mehr gleichmässigem Baue, scheidet sie sich bald in zwei Lagen, welche geweblich mehr und mehr auseinander gehen. Die äussere Lage verdichtet sich und wird zur gefässarmen Bulbuskapsel (Horn- und Lederhaut). Die innere Lage dagegen behält ein mehr lockeres Gefüge und wird zur Gefässhaut, Uvea sammt Anhängen.

Der hintere Theil dieser Gefässhautanlage entwickelt sich weiterhin zur Chorioidea, während der Vordertheil im Vereine mit der von dem Linsensäckchen eingestülpten Partie des mittleren

¹⁾ Reichert nach Lieberkühn, Ueber das Auge des Wirbelthierembryo. Cassel, 1872, S. 9.

Keimblattes die *Tunica vasculosa lentis* darstellt. Es ist dies ein völlig geschlossener Sack, welcher die noch unverhältnissmässig grosse Linse vollständig umhüllt und ein überaus reiches Gefässnetz in sich birgt, dessen hinterer Theil ganz von den Verzweigungen der *Arteria hyaloidea* gebildet wird, der vordere aber von Stämmchen aus der Gefässhaut und aus den anliegenden Kopfplatten seinen Ursprung ableitet.

Es erscheint die vordere Wand dieses gefässreichen Linsensackes eine Zeit lang als eine ziemlich mächtige Schichte lockeren Gefüges, welche sich nur sehr undeutlich von der darüber hinwegziehenden Hornhautanlage abgrenzt. In der Dicke derselben entstehen sehr bald zahlreiche Lücken, welche schliesslich zu einem einheitlichen Hohlraume, zur Vorderkammer, zusammenfliessen. Es ist der vordere Theil jener lockeren Gewebslage also eigentlich der Fläche nach in zwei Blätter gespalten worden, wovon das eine in untrennbarer Verbindung mit der Hornhaut bleibt, das andere dagegen mit der Linse und der heranwachsenden Regenbogenhaut in nächster Beziehung steht.

Die Entwicklung der Iris beginnt mit einer Wucherung des Vorderrandes der secundären Augenblase. Derselbe schwillt an, verbreitert sich und wächst über den Gleicher der Linse auf deren vordere Fläche hinaus, wobei er nothwendig den anliegenden Theil der Gefässhaut, welcher hier mit der *Tunica vasculosa lentis* in einem spitzen Winkel zusammenstösst, vor sich herdrängen muss. Beide Blätter dieses vorgeschobenen Randes der secundären Augenblase verwandeln sich nun weiterhin in die Tapetlage der Regenbogenhaut und verschmelzen mit dem darüber gelegenen Theile der Gefässhautanlage, welcher die *Substantia propria iridis* liefert.

Indem sich die Iris solchermassen in die Vorderwand der gefässreichen Linsenkapsel hineinschiebt, wird die letztere in einen vor der Regenbogenhaut gelegenen Theil, die Pupillarmembran, und in einen dahinter gelegenen Theil, die *Membrana capsulopupillaris*, abgegrenzt. Beide sind kurzlebig, der ganze Linsen-

sack verschwindet noch vor dem Ende der Fötalperiode, so dass der centrale Rand der Iris bei der Geburt frei ist.

Der periphere Rand der Regenbogenhaut bleibt für immer in organischer Verbindung mit den übrigen Abkömmlingen der embryonalen Gefässhaut. Nach hinten hin geht sein Gefüge über in jenes der vorderen Aderhautzone, welche eine Zeit lang mächtig angeschwollen erscheint und die Strahlenfortsätze sammt dem Ciliarmuskel aus sich heraus entwickelt. Nach vornehin aber setzt sich das Gefüge des peripheren Irisrandes fort auf die von der Gefässhaut stammenden hintersten Lagen der Cornea, wobei das Aufhängeband zum Theile den Vermittler spielt.

Es ist das Ligamentum pectinatum eben nichts Anderes als ein ständig gewordener und höher gestalteter Rest jenes Lückensystems, aus welchem sich die Vorderkammer in der Dicke der Gefässhaut gebildet hat. Das Balkenwerk desselben sowie der endotheliale Ueberzug seiner Maschenräume und der Descemeti, diese selbst und die anstossenden hintersten Lagen der Substantia propria corneae, welche eine Zeit lang auch Gefässe führen, sind nämlich insgesamt nur geweblich verschieden geartete Theile eines und desselben Abschnittes der Gefässhaut des fötalen Auges.

Die Hornhautanlage ist anfangs ganz unverhältnissmässig gross, indem sie fast die Hälfte des Auges deckt. Sie bleibt später aber in ihrem Wachstume gegenüber den anderen Organen des Bulbus zurück. Ihr Zusammenhang mit der Lederhautanlage ist ursprünglich ein viel loserer als später und das Gefüge beider erscheint gleich von vorneherein so verschieden, dass sie kaum jemals als ein einheitliches Gewebsstratum aufzufassen sind. Ueber die Cornealanlage streicht in früheren Stadien eine dünne Schichte lockeren Gewebes, in welcher ein dichtes Gefässnetz sich verzweigt. Die äusserste Oberfläche wird von einer Fortsetzung des Hornblattes der Kopfplatten überkleidet und wölbt sich frei über die letzteren hervor.

Die Lider erscheinen ursprünglich in der Gestalt eines mächtigen kreisrunden Wulstes, welcher rings um den Fuss der Hornhautanlage sich aus dem Mesoderma der Kopfplatten erhebt. Entsprechend den beiden künftigen Canthis geht das Wachsthum etwas schneller vor sich, so dass die Wulstränder daselbst rasch von oben und unten an einander herantreten und zu beiden Seiten der Cornea spitze Winkel bilden, die von einer Ansammlung epidermoidaler Zellen ausgefüllt erscheinen. Indem diese Zellenanhäufung immer weiter gegen die Mitte der Wulstränder vordringt und schrumpft, werden diese allmählig ihrer ganzen Länge nach an einander und auf die höchste Wölbung des Auges hinaufgezerrt; die Lidspalte erscheint nunmehr als eine von Epidermis geschlossene wagrechte lineare Spalte, welche erst zur Zeit der Geburt sich öffnet.¹⁾

Während die Lider solchergestalt einen ganz ansehnlichen Flächeninhalt gewinnen, hat in ihrem anfänglich ganz gleichmässigen zelligen Gefüge schon längst die gewebliche Scheidung und Gruppierung begonnen; es wird allgemach die äussere Lidhaut mit ihren Anhängen, der Muskel, die Fascie mit ihren verdichteten Partien, dem Tarsus und den Lidbändern, und die Bindehaut bemerklich, welch' letztere ohne Unterbrechung über die vordere Lederhautzone hinweg auf den Hornhautrand sich fortsetzt und hier mit der lockeren Bettlage des präcornealen Gefässnetzes in Eins zusammenfliesst.

Gleichzeitig haben sich aus den den Bulbus umgebenden Theilen des mittleren Keimblattes die verschiedenen orbitalen Gebilde und die knöchernen Wandungen der Augenhöhle herausgesondert und sind zu entsprechender Grösse und Form herangereift.

Ueberblickt man alle diese Einzelnvorgänge in ihrem Zusammenhange, so kommt man sehr bald zur Einsicht, dass das

¹⁾ Ewetzki, Arch. f. Augenheilkunde VIII., S. 307.

ganze augenärztliche Gebiet sich eigentlich aus einem ausgestülpten Gehirntheile und aus einer, diesem von aussen her angefügten, dem mittleren Keimblatte und dem Hornblatte entstammenden Hülle nebst zwei Einschüblingen, dem Glaskörper und der Linse, zusammensetze.

Der Hirntheil wird durch den Sehnerven und die Netzhaut mit dem bis zum Pupillarrande der Iris hinaufreichenden Tapetmantel dargestellt. Der letztere hat sich geweblich am meisten von seinem Muttergefüge entfernt, während die Netzhaut sowohl in dem histologischen Verhalten als in der Gruppierung der sie aufbauenden Elemente die grösste Uebereinstimmung mit der Grosshirnrinde bewahrt ¹⁾ und, indem sie solchermassen ihre Herkunft und Zuständigkeit auf das Schlagendste bekundet, den eigentlichen Sehnerven keineswegs in der Bedeutung eines peripheren Nerven, sondern lediglich als eine Summe centraler Verbindungsfasern aufzufassen gestattet, welche mit ihrer theilweisen Kreuzung an die Oberfläche des Gehirnes herausgetücht sind.

Es verharret dieser Gehirntheil auch zeitlebens in einer gewissen Abschliessung. Nirgends findet nämlich ein Heraus- und Uebertreten der ihm eigenthümlichen Formelemente statt. Im Binnenraume trennen ihn sogar Glashäute sowohl nach aussen bis hinauf zum Pupillarrande der Iris, ²⁾ als nach innen von den anliegenden Gebilden. Im Bereiche des Sehnerven aber bildet der subvaginale Lymphraum, welcher nebst einem unter dem Neurilem gelegenen Lymphraume ³⁾ in den Arachnoidealraum mündet, ⁴⁾ eine scharfe Grenze.

Umgekehrt jedoch wächst allerdings eine Anzahl Gefässe mit begleitendem Bindegewebe, von den Hüllen aus die Lymphräume durchsetzend, in den Opticus hinein und ein grösserer

¹⁾ Meynert, Der Bau der Gehirnrinde. Neuwied u. Leipzig, 1869, Taf. II.

²⁾ Schwalbe, Nagel's Jahresbericht I., S. 42.

³⁾ Axel Bey, Centralblatt 1871, Nr. 33.

⁴⁾ Manz, Deutsches Arch. f. klin. Medicin IX., S. 346.

Stamm, die *Arteria centralis retinae*, verzweigt sich sogar bis in die vorderste Zone der Netzhaut. Es wiederholt sich damit eben nur ein ganz ähnliches Verhalten des eigentlichen Gehirnes. Gleich diesem ist nämlich auch der Hirnthheil des Auges auf die Nahrungszufuhr von aussen angewiesen und die Gefässe sind die Vermittler.

Für die Ernährung und den grossen Stoffverbrauch, welchen die lebendige Thätigkeit der Netzhaut bedingt, sind übrigens die in der *Retina* selbst verzweigten Gefässe weitaus unzureichend, und dies zwar nicht nur beim Menschen, wo ein verhältnissmässig starker Ast eintritt, sondern in noch viel bedeutenderem Grade bei gewissen Thierclassen, bei welchen die *Retinalgefässe* ganz fehlen (alle Vögel, Hase, Pferd, Elephant, Gürtelthier¹⁾ oder nur kleine Ausschnitte der Netzhaut durchstricken (Kaninchen). Es müssen daher, was die Nahrungszufuhr und den Austausch der verbrauchten Stoffe anbelangt, die Netzhaut und namentlich deren äussere Schichten: das Tapet, die Stab- und Zapfenlage sowie das äussere Körnerstratum, von der *Chorioidea* abhängig gedacht werden.²⁾ In der That erscheint in der letzteren ein überaus dichtes Capillarnetz, die *Choriocapillaris*, unmittelbar an die äussere Oberfläche des Tapetmantels herangertückt. Es bietet die Möglichkeit eines lebhaften und reichen Stoffwechsels in der Netzhaut, ohne dass deren Pellucidität durch ein ihr selbst eingefügtes enges Gefässnetz gefährdet würde.

Die Hüllen des Auges stellen ursprünglich mit den Kopfplatten ein untheilbares einheitliches Ganzes dar. Sie grenzen sich

¹⁾ Sattler, Arch. f. Ophthalmologie XXII., 2, S. 38. — Nach Langenbacher's und Bayer's schönen Abbildungen in der österr. Vierteljahrsschrift f. wiss. Veterinärkunde, LIII. u. LV. Band, bilden die Gefässe in der Netzhaut des Pferdes einen schmalen strahligen Kranz um den Sehnerveneintritt herum.

²⁾ Leber, Graefe und Sämisch, Handbuch II., S. 346. — Knies, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde VII., S. 320, 329. — Schneller, Arch. f. Ophthalmologie XXVI., 1, S. 1 u. f.

weiterhin aber immer mehr ab und lassen sich schliesslich ganz gut in innere und äussere scheiden.

Als innere Hüllen haben die Gefässhaut mit ihren Abkömmlingen und die Hauptmasse der Bulbuskapsel mit der äusseren Opticusscheide zu gelten. Der Glaskörper mit der Zonula ist ein in den Binnenraum eingeschobener Theil derselben, welcher durch Verwachsung der Augenspalte frühzeitig von dem Mutterboden abgelöst worden ist und sich in Schleimgewebe mit glashäutigem Ueberzuge umgewandelt hat.

Als äussere Hüllen sind die Orbitalgebilde mit den Thränenorganen, die Lider mit der Bindehaut und dem conjunctivalen Blatte der Cornea, sowie der Epithelüberzug der letzteren zu betrachten. Die Linse als ein Product des Hornblattes gehört genetisch dazu, trennt sich jedoch frühzeitig ab und tritt in nähere Beziehungen zur Gefässhaut.

Der gemeinsame Ursprung aus dem zelligen Gefüge des mittleren Keimblattes klingt in dem durchwegs bindegewebigen Charakter und in dem innigen organischen Zusammenhange der betreffenden Theile nach. In der That kommt die dem freien Auge auffällige Abgrenzung der Einzelnorgane mehr der höchst mannigfaltigen Gestaltung und Anordnung der Formelemente auf Rechnung, denn einer wirklichen räumlichen Scheidung.

Verhältnissmässig am weitesten gediehen ist diese Scheidung am hinteren Umfange des Bulbus. Hier tritt nämlich der Tenon'sche Lymphraum und seine Fortsetzung, der supravaginale Raum, zwischen die inneren und äusseren Hüllen. Zwischen Chorioidea und Lederhaut aber sind die suprachoroidalen Lymphräume eingeschaltet, welche durch zahlreiche Lymphwege mit dem Tenon'schen sowie mit dem subvaginalem Lymphraume und mittelbar durch diesen mit dem Arachnoidalraume in Verbindung stehen.¹⁾ Es hindert dies jedoch nicht, dass zahl-

¹⁾ His, Klin. Monatsblätter, 1865, S. 243; 1867, S. 133. — Schwalbe, ibid. 1873, S. 10; Arch. f. mikr. Anatomie VI., S. 47. — H. Schmidt, Arch.

reiche gefässführende bindegewebige Balken, die Lymphräume durchsetzend, von einer Wand zur andern überspringen. Namentlich zieht von der Fusca aus, theils mit den durchtretenden Gefässen, theils in Gestalt lockerer pigmentirter Flocken, eine grosse Menge bindegewebiger Elemente in die Lederhaut hinein und verschmilzt mit deren Gefüge, so dass eine Trennung nur künstlich mit dem Messer bewerkstelligt werden kann.

Am vorderen Umfange des Augapfels fliessen Cornea und Sclera ohne scharfe Grenze in einander, während ein Theil der Gefässhaut mit der Hornhaut geradezu verschmilzt, in die hintersten Schichtlagen der letzteren, in die Descemeti und deren endothelialen Ueberzug umgewandelt erscheint. Das damit enge verknüpfte Aufhängeband der Iris und die Regenbogenhaut selbst sind Abkömmlinge desselben Gefässhautabschnittes. Sie werden von einer Fortsetzung des endothelialen Häutchens der Descemeti überkleidet, so dass die Vorderkammer sich als ein mächtiger Lymphraum darstellt.

In den äusseren Hüllen ist die gegenseitige Trennung der einzelnen Theile eine noch unvollkommenere. Das conjunctivale Blatt erscheint mit den oberflächlichen Hornhautschichten in Eins zusammengefloßen und der vorderste Gürtel der Bindehaut ist durch das episclerale Gewebe mit der Sclera sowie mit der Tenon'schen Kapsel verwachsen. Weiter nach rückwärts aber geht die Conjunctiva durch das submucöse Gefüge ohne alle Grenze in das lockere Zellgewebslager der Augenhöhle über. Das letztere verdichtet sich streckenweise und stellt so die Tenon'sche Kapsel, die Muskelscheiden, die Periorbita nebst mancherlei aponeurotischen Ausbreitungen dar. Es treibt dabei zahlreiche gefässführende bindegewebige Fortsätze in die von ihm umkleideten

f. Ophthalmologie, XV., 2, S. 193. — Manz, *ibid.* XVI., 2., S. 265, 280; Deutsches Arch. f. klin. Med. IX., S. 346. — Wolfring, Arch. f. Ophthalmologie XVIII., 2., S. 17. — Michel, *ibid.* XVIII., 1., S. 127, 154. — Kuhnt, *ibid.* XXV., 3., S. 200 u. f. — Forlamini, *Annali d'ott.* I., S. 41.

Muskeln, Knochenwände, Fettlager, dringt als interstitielles Zellgewebe bis in das Innerste dieser Organe und bekundet solcher-massen allerwegs den Charakter des Bindenden, des gemeinsamen Bettes für sämtliche Orbitalgebilde.

Aehnliches gilt von den Lidern, welche sich aus einer einheitlichen zelligen Grundlage aufbauen und durch Einstülpungen des oberflächlichen Hornblattes die zahlreichen Drüsen und Haarbälge erhalten. *Conjunctiva tarsi* und äussere Lidhaut sind nichts Anderes als Verdichtungen des gemeinsamen bindegewebigen Stroma; ebenso die *Fascia tarso-orbitalis* mit ihren mächtigen Anschwellungen, den beiden Lidbändern und Lidknorpeln. Nirgends finden sich scharfe Grenzen. So wie die *Conjunctiva* und äussere Lidhaut an der Randfläche der Lider unmerkbar in einander fliessen, so steht die Bindehaut durch die *Submucosa*, die äussere Lidhaut durch das subcutane und musculare Bindegewebe mit der *Fascia* und dem Knorpel in untrennbarem Zusammenhange. Der Tarsus löst sich an seinem freien Rande in fädige Fortsätze auf, welche mit dem Stroma des Lidrandes verschmelzen, und das innere Lidband zerfährt nach hinten in ein netzartiges Balkenwerk, welches mit der sehnigen Ueberkleidung des Thränensackes, mit dem Perioste und dem Zellgewebslager der Augenhöhle Verbindungen eingeht.

Es liegt klar am Tage, dass diese innige Verquickung der einzelnen Bestandtheile einer scharfen Abgrenzung krankhafter Vorgänge und namentlich einer Beschränkung derselben auf ein einzelnes bestimmtes Organ nur wenig günstige Bedingungen entgegenbringt.

Geht man die verschiedenen krankhaften Processe durch, welche in dem augenärztlichen Systeme mit besonderen Namen aufgeführt erscheinen, und erwägt man die dazu gehörigen

anatomischen Befunde, so ergibt sich in der That nur sehr ausnahmsweise eine wirkliche Uebereinstimmung der Herdgrenzen und der für die Krankheit beliebten Bezeichnung; meistens greifen die pathologischen Veränderungen weit hinaus über den Bereich jener Organe, nach welchen das Leiden benannt zu werden pflegt. Man kommt bald zur Ueberzeugung, dass, wenn etwas in dieser Beziehung massgebend ist, es vorzugsweise nur die Verzweigungs- oder besser Nährgebiete einzelner Hauptgefässe und der sie beherrschenden vasomotorischen Nervenstämme sein können, so dass die einzelnen Organe als solche dabei nur insoferne in Betracht kommen, als sie bestimmte Gefässe und sympathische Zweige in sich aufnehmen und räumlich von einander trennen.

Ed. Jäger¹⁾ hat nach dem Vorgange Virchow's eine ähnliche Ansicht ausgesprochen. Er unterscheidet im menschlichen Auge vier Ernährungsgebiete: das der Bindehautgefässe, der Chorioidealgefässe, des hinteren Scleralgefässkranzes und der Netzhautgefässe. An dem entwicklungsgeschichtlichen Standpunkte festhaltend und überdies dem regelrechten Verhalten der einzelnen Krankheitsprocesse die gebührende Rechnung tragend, glaube ich der Wirklichkeit näher zu kommen, wenn ich die Grenzen der einzelnen Verzweigungs- oder Ernährungsbezirke etwas weiter stecke. Ich spreche demgemäss von drei Hauptgefässbezirken, und zwar vorerst von dem lichtempfindenden Apparate und dem damit enge verknüpften Gebiete des hinteren Scleralgefässkranzes, dann von der Gefässhaut und den genetisch ihr sehr nahe stehenden Gebilden, und schliesslich von der Bindehaut im weiteren Wortsinne sammt den Lidern.

1) Ed. Jäger, Ergebnisse der Untersuchung mit dem Augenspiegel. Wien, 1876, S. 16.

Der Sehnerv mit seiner retinalen Ausbreitung ist nicht nur, was Gefäss- und Nervenverbindungen betrifft, sondern überhaupt ein verhältnissmässig gut abgeschlossenes Organ. Als vorgeschobener Gehirntheil behauptet derselbe auch sonst eine gewisse Sonderstellung gegenüber den vom Mesoderma der Kopfplatten stammenden übrigen Bestandtheilen des Augapfels, die sich zu ihm ähnlich wie die Nahrung spendenden Hüllen einer Frucht zu deren Kern verhalten. Die Diffusionsfähigkeit krankhafter Processe, welche sich in seinem Gebiete primär entwickelt haben oder von der Nachbarschaft auf ihn übertragen worden sind, ist darum auch eine weit geringere und, wo sie hervortritt, zumeist auf jene Stellen gebannt, an welchen die natürlichen Grenzscheiden lückenhaft sind, wie im Nervenkopfe, oder ganz fehlen, wie in den Centralorganen. Demgemäss sticht auf diesem Boden die Incongruenz der Krankheitsherde und der für sie beliebten Namen nicht so deutlich wie anderwärts in die Augen.

Das Schädelstück des Sehnerven einschliesslich des Chiasma und seiner Wurzeln erhält seine Gefässe sämmtlich aus den weichen Hirnhäuten, welche die genannten Theile in Gestalt einer Doppelscheide mit dazwischen gelagertem arachnoidalen Lymphraume umhüllen. Indem die Arachnoidea als Auskleidung des Zwischenscheidenraumes und die Pia als innere Scheide oder Neurilem auf das Orbitalstück des Sehnerven sich fortsetzt,¹⁾ gelangt auch eine Anzahl von Gefässen aus den weichen Hirnhäuten dahin. Diese Zweige stehen hier in Verbindung mit anderen, welche von der Augenhöhle aus in das Innere des Nervenstammes vordringen. Die Arteria und Vena centralis retinae sind nichts Anderes als durch ihre Mächtigkeit ausgezeichnete Aeste dieser Art. Sie liegen in Scheiden, die aus dem eingestülpten Theile der Pia stammen, und hängen durch spärliche Abzweigungen mit dem reichen Gefässnetze zusammen, welches den Nervenkopf durchstrickt und sich zum Theile aus den von hinten kommenden

¹⁾ Kuhnt, Arch. f. Ophthalmologie XXV., 3, S. 200 u. f.

Nährgefässen des Opticus, vorzugsweise aber aus dem Zinn'schen hinteren Scleralkranze, mittelbar also aus den kurzen Ciliargefässen, recrutirt und durch diese mit den Blutbahnen des hintersten Aderhautgürtels verknüpft ist.¹⁾

Nach Wolfring²⁾ ist die siebförmige Membran nicht als eine gitterförmige Modification des Scleralgewebes, sondern als ein verdichteter Theil des Perineurium anzusehen. Die Lederhaut setzt sich nach hinten nämlich unmittelbar in die beiden Scheiden des Sehnerven fort und lässt eine einfache Oeffnung zurück, welche durch das dem Neurilem und den darin verzweigten Gefässen zugehörige Bindegewebe gitterartig abgeschlossen ist.

Nach Nettleship³⁾ und Reich⁴⁾ stehen einzelne kleinere arterielle und venöse Aestchen der Netzhaut im Papillarbezirke in unmittelbarer Verbindung mit den zum Scleralkranze gehörigen Verzweigungen und hängen nicht mit den retinalen Hauptgefässstämmen direct zusammen.

Im Einklange mit diesen anatomischen Verhältnissen sieht man sehr häufig krankhafte Processe vom Gehirne und seinen Häuten, mitunter auch wohl von den Orbitalgebilden, auf die nächstgelegenen Theile des Sehnerven übertreten. Gemeiniglich schreiten sie dann auf den inneren Scheiden und auf dem davon abgehenden neurilemmatischen Balkenwerke rasch nach vorwärts und kommen im Augenspiegelbilde zu einem mehr oder weniger deutlichen symptomatischen Ausdrucke.

Von Hyperämien des Gehirnes und seiner Häute ist dies durch klinische Erfahrungen und auch wohl durch Versuche an Thieren⁵⁾ festgestellt. Schon einfache Blutüberfüllungen dieser Theile, umsomehr aber solche, welche mit erhöhtem intracraniellen Drucke oder mit allgemeinen Kreislaufstörungen einhergehen, verrathen sich in der Regel durch eine auffällige mehr gleichmässige Erweiterung des ganzen venösen Centralgefässsystems. Werden meningeale Hyperämien längere Zeit unterhalten oder

¹⁾ Wolfring, Arch. f. Ophthalmologie XVIII., 2, S. 10; Leber, ibid. S. 25.

²⁾ Wolfring, l. c. S. 21.

³⁾ Nettleship, Ophth. Hosp. Rep. VIII., p. 512; IX., p. 161.

⁴⁾ Reich, Nagel's Mittheilungen. Tübingen 1880. S. 130.

⁵⁾ Manz, Arch. f. Ophthalmologie XVI., 1, S. 292.

gar ständig, z. B. im Gefolge des Alcoholismus, übertriebener geistiger Anstrengungen, als Rückbleibsel einer Insolation, eines abgelaufenen Typhus, Scharlachs u. s. w., so kommt es häufig zu chronisch schleichenden Entzündungsprocessen, welche schliesslich mit Schwund des Sehnerven und der Netzhaut enden.¹⁾

Bei der Basilar meningitis ist die Neigung, den krankhaften Process auf die Sehnerven bis in die Netzhäute fortzupflanzen, eine womöglich noch mehr ausgesprochene. Bekanntlich machen sich Hirnhautentzündungen oft schon sehr frühe im Spiegelbilde bemerklich, zu einer Zeit, in welcher die von dem Grundeiden unmittelbar ausgehenden Erscheinungen noch nicht genugsam entwickelt sind, als dass darauf eine sichere Diagnose gebaut werden könnte; daher denn heutzutage das Ophthalmoskop allenthalben als ein wichtiges und namentlich bei Kindern sehr geschätztes Hilfsmittel zur Erkenntniss der Basilar meningitis gilt. Man findet nämlich bei Bestand eines solchen Leidens sehr gewöhnlich eine mehr oder weniger auffällige Erweiterung sämtlicher Netzhautvenen mit einer auf den Sehnerveneintritt und die zunächst daranstossende Zone der Retina beschränkten, oder über die ganze Netzhaut ausgebreiteten Trübung und Schwellung des Gefüges (Neuritis und Neuroretinitis descendens). Die Trübung ist bald kaum merkbar, bald ein feiner staubartiger Nebel, bald eine dichte gesättigte, so dass die Gefässe streckenweise ganz verhüllt und unsichtbar werden. Die Schwellung kann ebenso innerhalb weiter Grenzen schwanken. In manchen Fällen ist sie eine ganz ausserordentliche, die Papille ragt hügelartig in den Glaskörper hinein und fällt ringsum steil gegen die Netzhaut ab. Oft, aber nicht immer, ist dabei ein oder der andere retinale Hauptvenenast colossal erweitert und deutet auf eine durch seitlichen Druck veranlasste Stromstörung innerhalb des Nervenkopfes. Man hat diesen Zustand auf falsche Voraussetzungen hin Stauungspapille oder Stauungsneuritis genannt. Da aber die Blutstauung erwiesener-

¹⁾ Mooren, Ophthalmologische Mittheilungen. Berlin, 1874. S. 93.

massen nicht als eigentliche Ursache aufzufassen ist und überhaupt nur eine untergeordnete Rolle dabei spielt, empfiehlt es sich, den Namen in Schwellungspapille, Schwellungsneuritis umzuwandeln, am besten aber den Zustand einfach als das zu bezeichnen, was er vom pathologisch-anatomischen Standpunkte aus betrachtet wirklich ist.

Bei der Leichenschau erweisen sich die geschilderten Veränderungen nämlich bald als entzündliches Oedem, insoferne das Mikroskop neben völligem Mangel von zelligen Neubildungen und geringfügiger Hypertrophie des bindegewebigen Stützwerkes lediglich eine starke Erweiterung sämtlicher Gefässe einschliesslich der Capillaren und eine mehr oder weniger massenhafte Infiltration mit seröser Flüssigkeit ergibt; ¹⁾ bald qualificirt sich der krankhafte Zustand des Nervenkopfes und beziehungsweise der Netzhaut als echte und wahre Entzündung, das bindegewebige Gerüste sammt der Siebhaut und der Adventitialschichte der Gefässe sind hypertrophirt, serös durchfeuchtet, blutüberfüllt, mit Rundzellen und ihren Derivaten sowie von runden homogenen eigenthümlichen Körperchen durchsetzt; ²⁾ bald endlich stösst man auf Mischformen. ³⁾

In Bezug auf die Möglichkeit eines Uebergreifens des Processes auf den Sehnerven ist es selbstverständlich ohne Belang, ob die Basilar meningitis primär als solche aufgetreten sei, ob sie einem Allgemeinleiden ihren Ursprung verdanke, ob sie von einem örtlichen Krankheitsherde auf dem Schädelgrunde ⁴⁾ oder im Gehirne ausgegangen sei. Die Meningitis möge dann

¹⁾ Iwanoff, Klin. Monatsblätter, 1868, S. 421.

²⁾ Schweigger, Handbuch, 1871, S. 474; Norris, Transact. amer. ophth. soc., 1874, p. 166.

³⁾ Rosenbach, Arch. f. Ophthalmologie XVIII., 1, S. 39; Herzog, Klin. Monatsblätter, 1875, S. 263, 279; Leber, Graefe und Sämisch, Handbuch V., S. 769.

⁴⁾ Horner, Klin. Monatsblätter, 1863, S. 75; Lütke Müller, Wiener med. Blätter, 1880, Nr. 1—3.

vorwaltend seröse, oder plastische, oder citrige, oder tuberculöse Producte in die weichen Hirnhäute absetzen, in einem wie in dem anderen Falle kann in der Papille und beziehungsweise in der Netzhaut der Process als entzündliches Oedem oder aber als Entzündung im engeren Wortsinne mit Producten zum Vorscheine kommen, welche den meningitischen gleichen oder einen verschiedenen Charakter bekunden.

Ich erinnere mich eines Falles, wo bei eitriger Basilar meningitis und Encephalitis als Folge von Rotzvergiftung der Sehnerv und seine Scheiden von den Wurzeln bis in den Nervenkopf hinein mit massenhaftem eitrigem Producte infiltrirt gefunden wurden. Der Kranke war, bevor er das Bewusstsein verlor, auf beiden Augen vollständig erblindet und zeigte eine kurze Zeit hindurch eine mächtig angeschwollene, von völlig opakem stellenweise gebaltem eitergelben Producte infiltrirte Papille mit zwei colossal erweiterten Venenstäben. Doch bald trübte sich der Glaskörper und der Kranke starb.

Jüngst ist ein Fall veröffentlicht worden, in welchem bei tuberculöser Basilar meningitis der Sehnerv in entzündliche Mitleidenschaft gerathen und das entzündliche Product bis in den Binnenraum des Auges mit zahlreichen Tuberkeln durchsetzt war.¹⁾

Bei basalen Hirnhautentzündungen mit massenhaften, überwiegend serösen oder gelatinösen Producten wird das Schädelstück des Opticus bisweilen ganz ungemein, selbst bis zur Dicke eines Mannsfingers, aufgetrieben, die Scheide von dem Nervenstamme abgetrennt und dessen bindegewebiges Gerüst von reichlichem Infiltrate durchfeuchtet, gelockert, ja theilweise sogar sammt den Nervenbündeln breiartig aufgelöst. Ich habe drei derartige Fälle 1856 unter dem Namen »Hydrops nervi optici« veröffentlicht.²⁾

Spätere Beobachtungen haben herausgestellt, dass derlei Ansammlungen von vorwiegend serösen und selbst von mehr plastischen³⁾ Producten sich viel öfter in dem Zwischenscheidenraume des Orbitalstückes des Sehnerven vorfinden und dann durchaus nicht an ein gleiches Verhalten des Schädeltheiles des Opticus gebunden seien. Es hat sich gezeigt, dass ein solcher »Hydrops subvaginalis« allerdings auch im Gefolge einer Basilar meningitis mit reichlichem Exsudate auftreten könne⁴⁾ und dann durch eine

¹⁾ Chiari, Wiener med. Jahrbücher, 1877, S. 559; Sattler, Arch. f. Ophthalmologie XXIV., 3, S. 127, 154.

²⁾ Stellwag, Ophthalmologie II., S. 617, 620.

³⁾ Knapp, Transact. amer. ophth. soc., 1870, p. 118.

⁴⁾ Manz, Klin. Monatsblätter, 1865, S. 281; Reich, ibid. 1874, S. 271; Blessig, ibid. 1875, S. 420; Graefe, Arch. f. Ophthalmologie XII., 2, S. 117;

Ueberpflanzung des entzündlichen Processes auf den Sehnerven erklärt werden müsse; dass er aber häufiger mit intracraniellen Drucksteigerungen im Gefolge von Hirngeschwülsten, Hydrocephalus u. s. w. verknüpft erscheine¹⁾ und dann eine andere Ursache haben dürfte.

Auf Grundlage klinischer Erfahrungen und directer Versuche an Thieren haben H. Schmidt und besonders Manz²⁾ den Hydrops subvaginalis durch eine Ueberführung von Flüssigkeit aus dem arachnoidalen Lymphraume und aus den Hirnhöhlen in den Zwischenscheidenraum begründen und mit der intracraniellen Drucksteigerung in ursächlichen Zusammenhang bringen zu müssen geglaubt. Das im Subvaginalraume enthaltene flüssige Product soll nach ihrer Meinung den Nervenköpfe zusammendrücken und solchermassen Veranlassung von Stauungen und durch diese die Ursache der ungewöhnlich grossen Anschwellung der Papille werden. Es sind jedoch alsbald triftige Bedenken gegen die Möglichkeit massiger Flüssigkeitsansammlungen im arachnoidalen Lymphraume und gegen eine offene Verbindung der Hirnhöhlen mit dem Subvaginalraume laut geworden.³⁾ Auch ist gegen diese »Transporttheorie« mit Recht geltend gemacht worden, dass nur ein unendlich kleines Procent der Fälle mit intracraniellen Drucksteigerungen einen Hydrops subvaginalis nachweisen lasse, während dieser umgekehrt bei völligem Mangel der ersteren sich entwickeln könne. Man darf daher wohl sagen, dass die fragliche Theorie in bestimmten Fällen ihre Richtigkeit haben möge, eine Verallgemeinerung aber nicht gestatte. Am allerwenigsten kann davon die Rede sein, dass die sogenannte »Stauungspapille« stets durch eine Art Strangulirung des Nervenköpfes als Folge einer massenhaften Ansammlung von Flüssigkeit im Zwischenscheidenraume begründet werde, indem zahlreiche Erfahrungen es unwiderleglich dargethan haben, dass dieselbe bei jedweder pathogenetischen Form der Neuroretinitis gelegentlich zum Vorschein kommen,⁴⁾ bei der grössten intracraniellen Drucksteigerung ebensogut fehlen⁵⁾ als bestehen, und

¹⁾ Norris, Transact. amer. ophth. soc., 1874, S. 163; H. Cohn, Schussverletzungen. Erlangen, 1872. S. 3; Böttcher, Arch. f. Augenheilkunde II., 2, S. 87; Rosenbach, Herzog I. c.

²⁾ H. Schmidt, Arch. f. Ophthalmologie XV., 2, S. 193; Manz, ibid. XVI., 1, S. 265; Deutsches Arch. f. klin. Medicin IX., S. 339; Michel, Arch. f. Heilkunde XIV., S. 39; Klin. Monatsblätter, 1873, S. 39.

³⁾ Krohn, Klin. Monatsblätter, 1872, S. 93; Forlamin, Centralblatt, 1873, S. 287.

⁴⁾ Ed. Jäger, Ergebnisse etc., S. 31, 38; Schnabel, Arch. f. Augenheilkunde V., 1, S. 113; Klein, Leidesdorf's Psychiatr. Studien, 1877, Sep.-Abdr. S. 221.

⁵⁾ Pagenstecher, Klin. Monatsblätter, 1873, S. 129.

auch wohl bei völliger Normalität des Orbitalstückes des Opticus vorhanden sein könne.¹⁾

Die Basilar meningitis, die primäre sowohl als die secundäre, muss nicht nothwendig Neuritis im Gefolge haben, sie kann den Sehnerven auch unter der Form der reinen Atrophie in Mitleidenschaft ziehen. Die chronische Hirnhautentzündung thut dies letztere sogar mit Vorliebe und verhält sich in dieser Beziehung ganz ähnlich wie krankhafte Processe im eigentlichen Gehirne.

Es kommt hierbei jedoch in Betracht, dass nicht jede Atrophie oder Entzündung des Sehnerven, welche mit Meningitis oder mit encephalischen Krankheitsherden in pathogenetischem Zusammenhange steht, als ein fortgeleiteter Process aufzufassen sei. Abgesehen von vasomotorischen Einflüssen, welche derlei Vorgänge im Opticus von räumlich sehr entfernten Theilen des Gehirns und seiner Häute aus anzuregen im Stande sind,²⁾ vermag auch ein mechanischer Druck sowie Unterbrechung der Blutzufuhr (Embolie) oder der Nervenleitung an irgend einer Stelle des Verlaufes den Opticus in progressiven Schwund überzuführen.³⁾

Schliesst man die Fälle aus, in welchen derlei Momente eine hervorragende Rolle spielen, und fasst man bloß jene Fälle in's Auge, in welchen ein unmittelbarer Uebergang des krankhaften Processes von dem Gehirne und seinen Häuten mit aller Wahrscheinlichkeit angenommen werden darf, so muss es auffallen, dass entschieden entzündliche Vorgänge ebenso wie solche, bei welchen der entzündliche Charakter mindestens zweifelhaft ist, wenn sie auf den Sehnerven übertragen werden oder unmittelbar einwirken können, einmal eine ausgesprochene Neuritis, das andere Mal eine graue Atrophie in's Dasein rufen.

Ich glaubte die Erklärung dessen darin suchen zu dürfen, dass beide Processe nicht sowohl qualitativ, als vielmehr bloß

¹⁾ Rothmund, Klin. Monatsblätter, 1873, S. 250.

²⁾ Benedikt, Elektrotherapie. Wien, 1868. S. 253.

³⁾ Treitel, Arch. f. Ophthalmologie XXII, 2, S. 248; Leber, Graefe und Sämisch, Handbuch V., S. 840 u. f.

quantitativ von einander abweichen, insoferne dem entschieden reinen Schwunde regelmässig ein Stadium vorangeht, in welchem der Augenspiegel vermehrte Blutfülle, Schwellung und Trübung, das Mikroskop aber die Zeichen der Wucherung erkennen lässt, also dem Vorgange der Charakter einer Entzündung mehr weniger deutlich aufgeprägt erscheint.

Leber's¹⁾ Untersuchungen haben die Allgemeingiltigkeit dieser Ansicht etwas erschüttert und lassen der Möglichkeit Raum, dass der reine Schwund unter den fraglichen Verhältnissen auch wohl primär als solcher hervortreten könne. Wenn nicht für alle, so doch für einen Theil dieser Ausnahmefälle möchte ich indessen den Schlüssel in den mit der retrobulbären Neuritis überhaupt gemachten Erfahrungen suchen. Nach diesen ist aller Grund zur Annahme vorhanden, dass eine von krankhaften Vorgängen im Gehirne und seinen Häuten angeregte Neuritis sich auf einzelne tief gelegene Strecken des Verlaufes der Opticusfasern beschränken und dort den Schwund einleiten könne. Ein so umschriebener Process mag dann aber leicht als reine Atrophie in auf- und absteigender Richtung weiter fortschreiten, so dass derselbe am Nervenkopfe wirklich gleich von vorneherein ohne die Wahrzeichen eines vorangegangenen Wucherungsprocesses zu Tage kömmt.

Für die weitaus überwiegende Mehrzahl der einschlägigen Fälle muss ich jedoch daran festhalten, dass der Entwicklung des grauen Schwundes an der Papille Erscheinungen vorausgehen, welche sich nur auf einen der Entzündung ähnlichen und verwandten Process beziehen lassen. In der That wird man dort, wo die Untersuchung frühzeitig genug vorgenommen werden kann, nur selten einige Gefässerweiterung, geringe Schwellung und stau-bige Trübung des Sehnerveneintrittes vermissen. Dass diese Zeichen so oft zu fehlen scheinen, hat seinen Grund darin, dass der Beginn des Sehnervenleidens nicht immer gleich von vorneherein mit auf-

¹⁾ Leber, Graefe und Sämisch, Handbuch V., S. 845.

fallenden Sehstörungen verknüpft und der Kranke demnach nicht veranlasst ist, augenärztliche Hilfe in Anspruch zu nehmen; oder dass die amblyopischen Erscheinungen durch die übrigen Symptome des im Gehirne oder in seinen Hüllen sich abspielenden Grundleidens gedeckt werden, der Augenspiegel also erst zu einer Zeit in Verwendung kömmt, in welcher der entzündliche Zustand im Nervenkopfe längst dem Bilde des reinen Schwundes gewichen ist.

In Anbetracht dessen sind die ophthalmoskopischen Untersuchungen, welche in neuester Zeit mit aufopfernder Mühe an langen Reihen von Geisteskranken ohne Rücksicht auf das Vorhandensein oder Fehlen von Sehstörungen vorgenommen worden sind, von ganz ausserordentlicher Wichtigkeit und berufen, so manche schwer empfundene Lücke in der Lehre vom »schwarzen Staare« aufzuhellen. Es kommen nämlich bei gewissen Formen von Geisteskrankheiten, entsprechend den ihnen zu Grunde liegenden besonderen Hirnleiden, pathologische Zustände des Sehnerven unverhältnissmässig häufig vor, und Irrenhäuser bieten insoferne auf engbeschränktem Raume einen ganz vorzüglichen Boden zum vergleichenden Studium der Verhältnisse.

Vorderhand gehen die Ergebnisse dieser Arbeiten allerdings noch ziemlich weit auseinander. Während Einige das Procent der Sehnervenerkrankungen bei Irren als ein kleines und nur wenig versprechendes hinstellen, behaupten Andere das Gegentheil, und Einzelne fühlen sich schon stark genug, um aus gewissen Eigenthümlichkeiten der Gefässerweiterung, der Trübung u. s. w. die zu erwartenden Veränderungen im Opticuskopfe und in der Netzhaut, ja sogar die besondere Art des centralen Grundleidens, z. B. den Alcoholismus, eine im Anzuge befindliche oder bestehende Tabes u. s. w. erkennen zu können.

S. Klein¹⁾ beschreibt eine Retinitis paralytica, welche sich durch eine überaus feine zarte diffuse Trübung der Papille

¹ S. Klein, Leidesdorf's Psychiatriische Studien. Wien, 1877. S. 113, 135, 208.

und des Augengrundes sowie durch ganz charakteristische Veränderungen an den Netzhautgefässen, vorzugsweise an den Arterien, kennzeichnet, indem bei Abgang einer auffälligen Hyperämie einzelne Hauptäste und wohl auch kleinere Zweige jenseits der Grenzen des Sehnerveneintrittes ihre beiden seitlichen dunklen Contouren plötzlich ansehnlich verbreitern und in's Braune verfärben, so dass sie daselbst mächtig angeschwollen erscheinen. S. Klein sieht in dieser eigenthümlichen Form der Retinitis das Walten desselben chronisch schleichenden Processes, welcher bei progressiver Paralyse in der Gehirnrinde beobachtet wird, und stellt die erwähnten Gefässerweiterungen in Parallele mit den Veränderungen, welche Mierzejewski¹⁾ an den Gehirnarterien von Paralytikern nachgewiesen hat. Er hält dafür, dass dieser Vorgang, insoferne er an jedem beliebigen Punkte der Gehirnrinde und an mehreren Stellen derselben zugleich anheben kann, auch in dem vorgeschobenen Theile der grauen Substanz, in der Netzhaut, primär aufzutreten vermöge; dass er aber, wenn er im Augenspiegelbilde wahrnehmbar wird, eine gleiche Erkrankung in der Gehirnrinde vermuthen oder erwarten lasse und stets als der Vorläufer intellectueller Störungen mit nachfolgender allgemeiner progressiver Paralyse zu betrachten sei.

Ich bin nicht in der Lage, ein entscheidendes Urtheil über die volle Richtigkeit dieser Ansichten zu fällen. Doch so viel steht nach den Beobachtungen S. Klein's und Anderer²⁾ wohl fest, dass mancherlei den Geisteskrankheiten zu Grunde liegende oder mit ihnen enger verknüpfte Hirnleiden auf den Sehnerven und die Netzhaut übergehen, um ophthalmoskopisch als Entzündung oder Schwund der genannten Theile zum Vorschein zu kommen.

In ganz ähnlicher Weise erklärt sich die Neuroretinitis, welche nicht ganz selten im Reconvalescenzstadium nach Diphthe-

¹⁾ Mierzejewski, Arch. de physiol. norm. et path., 1875, p. 195; S. Klein, l. c., S. 212.

²⁾ S. Klein, l. c., S. 117.

ritis auftritt. Seely ¹⁾ und vor ihm schon Bouchut ²⁾ sowie Hulke ³⁾ haben derartige Fälle veröffentlicht. Seely weist dabei auf die Untersuchungen von Oertel und Buhl ⁴⁾ hin, nach welchen der destructive Process bei Diphtheritis schliesslich auch die Centraltheile des Nervensystems angreifen und hier zu ausgebreiteten venösen Hyperämien mit zahlreichen kleinen Blutextravasaten in der weissen Marksubstanz führen, in Fällen höchster Intensität auch wohl Blutüberfüllung und hämorrhagische Erweichungsherde in allen Theilen des Gehirnes hervorrufen könne. In einem Falle fand Buhl sogar an den Rückenmarksnerven Blutergüsse mit gelber Erweichung und allen Zeichen entzündlicher Wucherung, so dass es nahe liegt, die bei Diphtheritis so häufigen Lähmungserscheinungen auf ähnliche Vorgänge zu beziehen.

Ebenso ist manche Neuroretinitis, welche im Gefolge von Hirnsyphilis auftritt, durch ein Uebergreifen des krankhaften Processes von der Gehirnssubstanz und vornehmlich von den Hirnhäuten auf die intracraniellen Theile des Sehnerven begründet. Es kann dabei geschehen, dass die gummöse Wucherung als solche im neurilemmatischen Stützwerke des Opticus bis zur Netzhaut vordringt, oder dass daselbst blos einfache entzündliche Zustände, namentlich Perineuritis mit allen ihren Folgen, gesetzt werden. ⁵⁾ Graefe, ⁶⁾ Hulke, ⁷⁾ Arcoleo, ⁸⁾ Barbar ⁹⁾ und Schott ¹⁰⁾ haben hieher gehörige Fälle mit gummöser Entartung

¹⁾ Seely, Klin. Monatsblätter, 1877, S. 263.

²⁾ Bouchut, Ophthalmoscopie méd. Paris, 1876. Fig. 105—108.

³⁾ Hulke, Ophth. Hosp. Rep. VI., p. 108.

⁴⁾ Oertel und Buhl, Ziemssen, Handbuch der spec. Path. und Ther. II., S. 622.

⁵⁾ Virchow, Krankhafte Geschwülste II., 2, S. 461.

⁶⁾ Graefe, Arch. f. Ophthalmologie VII., 2, S. 24, 33; XII., 2, S. 114, 117.

⁷⁾ Hulke, Ophth. Hosp. Rep. VI., p. 100.

⁸⁾ Arcoleo, Congrès ophth. Paris, 1868. p. 183.

⁹⁾ Barbar, Ueber einige seltenere syphilitische Erkrankungen des Auges. Zürich, 1873; und Nagel's Jahresbericht, 1873, S. 364.

¹⁰⁾ Schott, Arch. f. Augenheilkunde V., S. 409.

des Chiasma und Opticus bei massenhafter Ablagerung gummöser Producte in deren Umhüllungen und theilweise bei auffälliger Mitleidenschaft der Hirnsubstanz selbst beschrieben. Als Vermittler des Ueberganges gelten wieder die Gefässe und möglicher Weise spielen dabei, wie Schott¹⁾ meint, die perivascularären Lymphräume eine Rolle. So viel steht fest, dass bei Lues die Wandungen der Hirngefässe, namentlich der arteriellen, sehr häufig in einem Zustande vorgeschrittener Wucherung betroffen werden,²⁾ dass man die Kernanhäufungen in den verdickten Adventitialschichten mitunter bis zu den feinsten Ausläufern im neurilemmatischen Stützwerke des Sehnerven verfolgen kann, und dass ähnliche Veränderungen auch an den Netzhautarterien syphilitischer Kranker gefunden werden.³⁾

Ein ähnliches pathogenetisches Band ist höchst wahrscheinlich auch in einzelnen jener Fälle anzunehmen, in welchen Hirnleiden und Neuroretinitis oder Opticusschwund im Gefolge von mancherlei anderen, mit veränderter Blutbeschaffenheit einhergehenden Krankheiten auftreten. »Es scheint, dass die veränderte Blutbeschaffenheit gewisse Alterationen der Gefässwände hervorbringt, wobei diese die Diapedesis rother Blutkörperchen und die Transsudation abnorm beschaffener eiweissreicherer Ernährungsflüssigkeiten gestatten, zuweilen auch wohl eigentliche Continuitätstrennungen erfahren.«⁴⁾ Es liegt auf der Hand, dass derlei pathologische Zustände der Gefässwandungen und vielleicht auch der sie begleitenden perivascularären Lymphräume das eigentliche Gehirn ebensowohl als dessen vorgeschobene Theile, den Sehnerven und die Netzhaut, ja auch andere Organe in krankhafte Processe verwickeln können.

Man hat guten Grund, einen solchen durch Gefässerkrankungen vermittelten Entwicklungsgang in einzelnen

¹⁾ Schott, l. c., S. 422.

²⁾ Heubner, Die luetische Erkrankung der Hirnarterien. Leipzig, 1874.

³⁾ Edmund und Brailey, Ophth. Hosp. Rep. X., p. 137.

⁴⁾ Leber, Arch. f. Ophthalmologie XXI., 3, S. 258.

von jenen Fällen vorauszusetzen, in welchen Hirnleiden und Neuroretinitis oder Opticusschwund im Gefolge von Diabetes mellitus¹⁾ auftreten, oder an gewisse Nierenkrankheiten²⁾ gebunden erscheinen, und dann in zweiter Linie durch Schwangerschaft und Wochenbett, oder durch gewisse fieberhafte Processe, durch Typhus, Puerperium, Pyämie, insbesondere aber durch Scharlach und sehr ausnahmsweise vielleicht auch durch Pocken³⁾ begründet sein können. Die reichlichen Blutergüsse, welche unter solchen Umständen sehr gewöhnlich den entzündlichen Vorgang begleiten und die Retinitis häufig zu einer »hämorrhagischen« gestalten, lassen über den krankhaften Zustand der Gefäßwände keinen Zweifel aufkommen.

Dasselbe gilt von den massenhaften Extravasationen, welche bei Leukämie⁴⁾ und bei perniciöser Anämie vorkommen,⁵⁾ ferner von den embolischen Gefäßverstopfungen, welche bei Septikämie⁶⁾ im Bereiche des lichtempfindenden Apparates und gelegentlich im Gehirne sowie in allen übrigen Körperorganen entzündliche Processe anzubahnen vermögen.

¹⁾ Leber, Arch. f. Ophthalmologie XXI., 3, S. 206, 253, 258, 302; Graefe und Sämisch, Handbuch V., S. 593, 893.

²⁾ Leber, Graefe und Sämisch, Handbuch V., S. 572, 952; Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 214; Johnson, Nagel's Jahresbericht, 1870, S. 340; Treitel, Arch. f. Ophthalmologie XXII., 2, S. 204, 209; Michel, ibid. XXIII., 2, S. 216.

³⁾ H. Adler, Die während und nach der Variola auftretenden Augenkrankheiten. Wien, 1874. S. 73.

⁴⁾ Leber, Graefe und Sämisch, Handbuch, S. 599, 602; Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 188; Roth, Klin. Monatsblätter, 1870, S. 158; Oeller, Arch. f. Ophthalmologie XXIV., 3, S. 245, 253; Deutschmann, Klin. Monatsblätter, 1878, S. 231, 234; Kramtsik, ibid., 1879, S. 292.

⁵⁾ Quincke, Klin. Monatsblätter, 1878, S. 128; Pflüger, ibid., 1878 Beilage, S. 175; Hirschberg, Beiträge zur praktischen Augenheilkunde III. Leipzig, 1878. S. 18; Leber, Graefe und Sämisch, Handbuch V., S. 604.

⁶⁾ Roth, Klin. Monatsblätter, 1872, S. 344; Litten, ibid., 1877. Beilage S. 140; Michel, Arch. f. Ophthalmologie XXIII., 2, S. 213; Leber, Graefe und Sämisch, Handbuch V., S. 570.

Ob wirkliche Erkrankungen der Gefässe und ihrer perivasculösen Lymphräume auch in einzelnen jener Fälle Einfluss nehmen, in welchen die Neuroretinitis oder Sehnervenatrophie nach Blutverlusten hervortritt, müssen spätere Erfahrungen aufklären. Gemeinhin werden dieselben auf eine ex vacuo erzeugte Hyperämie des Gehirnes und seiner Hüllen sowie auf eine seröse Durchtränkung derselben von Seite des mit wässerigen Bestandtheilen überladenen eiweissärmeren Blutes als nächste Ursache zurückgeführt.¹⁾

Dass bei der Neuroretinitis und dem Opticusschwunde im Gefolge des Saturnismus²⁾ Gefässerkrankungen als pathogenetisches Moment in Betracht kommen können, haben Kussmaul und Maier³⁾ durch einen Fall erwiesen, bei welchem sie Periarteriitis mit Verdickung und Verdichtung der Scheidenhaut der Gefässe, besonders der kleinen Arterien bis zur Verengung ihrer Lichtung, in der Rindensubstanz des Gehirnes fanden.

In der grössten Mehrzahl dieser Fälle sowie dort, wo die Neuroretinitis oder der Opticusschwund durch Hirngeschwülste,⁴⁾ Alkoholismus u. s. w. begründet erscheint, lässt sich der Zusammenhang der Grundkrankheit mit den genannten Localleiden und dieser unter einander bisher allerdings nicht durch materielle Veränderungen der Gefässwände erklären; es müssen vielmehr ganz andere, je nach den gegebenen Umständen verschiedene

¹⁾ Mooren, Ophthalmologische Mittheilungen. Berlin, 1874. S. 90; Fries Klin. Monatsblätter, 1876. Beilage S. 46; Horstmann, *ibid.*, 1878, S. 147, 160; Hirschberg, *ibid.*, 1877, Beilage S. 53; Samelsohn, Arch. f. Ophthalmologie XXI., 1, S. 150; Leber, Graefe und Sämisch, Handbuch V., S. 901.

²⁾ Hutchinson, Ophth. Hosp. Rep. VI., p. 55; VII., p. 6; Schneller, Klin. Monatsblätter, 1871, S. 240; Samelsohn, *ibid.*, 1873, S. 246, 249; Pufahl, Arch. f. Augenheilkunde VII., S. 31; Hirschfeld, *ibid.* VIII., S. 180; Leber, Graefe und Sämisch, Handbuch V., S. 886; Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 245.

³⁾ Kussmaul und Maier, Deutsches Arch. f. klin. Med. IX., nach Samelsohn, l. c.

⁴⁾ Annuske, Arch. f. Ophthalmologie XIX., 3, S. 165; Reich, Klin. Monatsblätter, 1874, S. 274; Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 255.

pathogenetische Verhältnisse, das Walten vasomotorischer Einflüsse u. dgl. (S. 23), untergeschoben werden.

Dagegen sind es unzweifelhaft wieder die Gefässe, welche bei Bestand gewisser Orbitalleiden¹⁾ den krankhaften Process auf den Sehnerven übertragen. So hat man Neurodietyitis und Sehnervenatrophie beobachtet bei Aftergebilden, welche in der Augenhöhle wucherten,²⁾ bei Orbitalabscessen des verschiedensten Ursprungs,³⁾ bei Erysipelas faciei et capitis⁴⁾ und selbst bei gewissen Verbildungen des Schädels mit Verengerung der Foramina optica⁵⁾ der Augenhöhlen.

Fasst man die im Sehnerven und im Opticus sich abspielenden krankhaften Vorgänge als ein Ganzes in's Auge, dieselben mögen nun vom Gehirne und seinen Häuten, oder von den Orbitalgebilden ausgegangen sein, oder aber sich gleich ursprünglich an einem beliebigen Punkte des lichtempfindenden Apparates festgesetzt haben, so stösst man allenthalben auf eine gewisse Neigung, sich von dem Erstlingsherde aus in auf- und absteigender Richtung längs dem Verlaufe der Opticusfaserzüge weiter zu verbreiten.

Es ist diese Neigung selbst bei gewissen Afterwucherungen bemerkbar, namentlich beim Gliome, welches von der Netzhaut aus rasch auf den Sehnerven übergreift und häufig innerhalb der Scheiden des letzteren bis in's Gehirn fortwuchert. Viel deutlicher aber spricht sich die fragliche Neigung bei entzündlichen Vorgängen und insbesondere bei dem Schwunde aus. In der That

¹⁾ Leber, Graefe und Sämisch, Handbuch V., S. 800; Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 200;

²⁾ S. Klein, Wiener medicinische Presse, 1875, Nr. 23; Knapp, Arch. f. Augenheilkunde V., S. 310, 322.

³⁾ Ed. Jäger, Aerztlicher Bericht des k. k. allgemeinen Krankenhauses zu Wien, 1869, S. 92.

⁴⁾ Pagenstecher, Ophth. Hosp. Rep. VII., p. 32; Hutchinson, ibid., p. 35; Lubinsky, Klin. Monatsblätter, 1878, S. 168.

⁵⁾ Michel, Nagel's Jahresbericht, 1873, S. 358.

ist erwiesenermassen das überaus häufige und oft schon sehr frühzeitige Erscheinen der Neuroretinitis oder der Sehnervenatrophie im Augenspiegelbilde bei Gegebensein von mancherlei Gehirn- und Rückenmarksleiden sowie bei Bestand von retrobulbären und intracraniellen Opticuserkrankungen so gewöhnlich auf ein stetiges Vorwärtsschreiten des pathologischen Processes in der Bahn des Sehnerven zurückzuführen, dass man allgemein eine absteigende Form jener Processe in das System aufnehmen zu müssen geglaubt hat. Für die Fortentwicklung in aufsteigender Richtung aber hat Türck ¹⁾ bereits vor dreissig Jahren Belege geliefert, indem er bei Druckatrophie des Chiasma die charakteristischen Gewebsveränderungen und insbesondere die Anhäufung von Körnchenzellen durch die Sehnervenwurzeln bis in die knieförmigen Körper verfolgte. Seither haben sich die diesfälligen Erfahrungen ganz ausserordentlich gehäuft und die Ueberzeugung von der Richtigkeit des aufgestellten Satzes allenthalben in dem Grade gefestigt, dass man das rückläufige Fortschreiten des Schwundes längs dem Zuge der Opticuselemente zur Entscheidung über die Frage der theilweisen Durchkreuzung der Sehnervenfasern im Chiasma heranziehen konnte.

Es hat diese Frage in jüngster Zeit eine gewaltige Bewegung hervorgerufen und eine lange Reihe von eingehenden Untersuchungen angeregt. Es wurden zahlreiche Fälle von Hemianopsie, Leichenbefunde nach vieljährigem Bestande von einseitigem Augapfelschwund und Versuche an Thieren in's Feld geführt, um für und wider die alte Anschauungsweise zu kämpfen. Auch ich habe mich in den Jahren 1847 bis 1856 vielfach mit dem Gegenstande beschäftigt und eine sehr grosse Anzahl von diesbezüglichen Präparaten aus der Leichenkammer des Wiener allgemeinen Krankenhauses untersucht. Ich fand ²⁾ bei alten einseitigen Atrophien des Bulbus den Schwund des Sehnerven meistens mit kolbigem oder zackigem Rande im entsprechenden Vorderwinkel des Chiasma abgegrenzt. Manchmal war der Process jedoch ganz klärlieh bis in die Sehnervenwurzeln und selbst bis in die knieförmigen Körper vorgedrungen, und zwar erschien dann bald der gleichseitige, bald der

¹⁾ Türck, Zeitschrift der k. k. Gesellschaft der Aerzte. Wien, 1852. S. 298, 302.

²⁾ Stellwag, Ophthalmologie II., S. 567 u. f.

andere Tractus in vorwiegendem Masse ergriffen. Diese Unregelmässigkeit, welche schon Cruveilhier¹⁾ hervorhebt, hatte mich bestimmt, den Gefässen die massgebende Rolle bei dem Weiterschreiten des Processes zuzuweisen. Ich war damit einem Irrthume verfallen, welcher durch die auch in vielen anderen Beziehungen über den Gegenstand helles Licht werfenden Arbeiten Kellermann's²⁾ wohl für immer beseitigt ist. Im Ganzen sprechen auch meine Erfahrungen für das häufige Vorkommen von Entzündungen und Atrophien des Sehnerven, welche in aufsteigender Richtung sich fortentwickeln, und stützen die von Anderen³⁾ für die theilweise Kreuzung der Opticusfasern vorgebrachten Gründe.

Einige Beobachtungen geben sogar guten Grund zu dem Glauben, dass die Sehnervenatrophie, auf einzelne Gruppen von Faserbündeln beschränkt, in auf- und in absteigender Richtung eine Strecke weit sich fortpflanzen könne.

Im ophthalmologischen Bilde habe ich wiederholt sectorenförmige Ausschnitte der Papille mit haarscharfen linearen Grenzen atrophirt gefunden. In einem Falle, in welchem keine Spur eines Centraleidens nachzuweisen war, blieb der Zustand mehrere Jahre unverändert. In einem anderen Falle war die sectorenförmige Verblassung neben allen Erscheinungen einer diffusen Neuroretinitis aufgetreten und hatte einen mit Basalmeningitis einhergehenden Abscess in der Gegend des Türkensattels, an welchem die Kranke nach wenigen Tagen starb, zur Grundursache. Treitel⁴⁾ hat an dem Stumpfe des einer Leiche entnommenen Bulbus die sectorenförmige Atrophie des Sehnerven nachgewiesen. Leber⁵⁾ sah partielle Atrophie inselförmig oder fleckweise in den peripheren Schichten und in dem Körper des Opticus. Wilbrand⁶⁾ will aus klinischen Beobachtungen das öftere Vorkommen einer Neuritis axialis erschliessen und mit gewissen Formen von centralen Scotomen in Zusammenhang bringen. Bei der grossen Dunkelheit, welche

¹⁾ Cruveilhier nach Hirschberg, Beiträge zur praktischen Augenheilkunde. Leipzig, 1878. III., S. 8.

²⁾ Kellermann, Klin. Monatsblätter, 1879, Beilage S. 32, 36.

³⁾ Gudden, Arch. f. Ophthalmologie XX., 2, S. 249, 263; XXV., 1, S. 1; XXV., 4, S. 237, 241; Treitel, *ibid.* XXV., 3, S. 82, 84, 90; Mohr, *ibid.* XXV., 1, S. 57; Woinow, Klin. Monatsblätter, 1875, S. 428; Schmidt-Rimpler u. A., *ibid.*, 1877, Beilage S. 44 u. f.; Plenk, Arch. f. Augenheilkunde V., S. 140, 166; Hirschberg (l. c.); Kellermann (l. c.).

⁴⁾ Treitel, Arch. f. Ophthalmologie XXII., 2, S. 250.

⁵⁾ Leber, Graefe und Sämisch, Handbuch V., S. 843, 847, 850.

⁶⁾ Wilbrand, Klin. Monatsblätter, 1878, S. 505.

dermalen noch über den Faserverlauf im Opticusstamme herrscht,¹⁾ scheint bei der Annahme dessen grosse Vorsicht geboten.

Im Allgemeinen darf man sagen, dass krankhafte Processe, welche in irgend einem Theile des lichtempfindenden Apparates entweder selbstständig angeregt oder von der Nachbarschaft auf denselben übertragen werden, sich regelmässig innerhalb seiner sehr scharfen natürlichen Grenzen halten und dieselben auch bei ausgesprochener Neigung zur Weiterverbreitung nur selten überschreiten, um anstehende Gebilde in Mitleidenchaft zu ziehen. Wo die letzteren mitergriffen werden, handelt es sich in der That zumeist um eine Erkrankung aus gemeinschaftlicher Ursache, namentlich dyscratischer Natur, nicht um eine Fortpflanzung des pathologischen Vorganges von der Netzhaut oder vom Sehnerven auf deren Umgebung. Nur bezüglich des Glaskörpers, welcher einen Theil seiner Ernährungsstoffe aus den Netzhautgefässen bezieht, ist eine Ausnahme zulässig.

Ein wahres Ausbrechen aus der Bahn der Nervenzüge findet, wenn überhaupt, so nur im Bereiche der Centralorgane oder des Zinn'schen hinteren Scleralgefässkranzes, also an Orten statt, an welchen das bindegewebige Stützwerk des lichtempfindenden Apparates mit dem Gefüge der umlagernden Theile auf das Innigste verschmilzt und überdies von einem gemeinschaftlichen Netze feinsten Gefässe und vasomotorischer Nerven durchstrickt wird.

Es bedarf wohl nicht erst der Erwähnung, dass diese beiden Bezirke auch selbstständig zu erkranken, die pathologischen Processe durch alle ihre Phasen hindurch zu führen und gelegentlich auf angrenzende Gebiete fortzuleiten vermögen.

Bezüglich des hinteren Scleralgefässkranzes muss dies sogar als ein ziemlich häufiges Vorkommniss erachtet werden. Es ist nämlich jener eigenthümliche Zustand, welchen Graefe als »Amblyopie mit glaukomatösem Sehnervenleiden« bezeichnet hat und welcher zur Zeit meistens mit dem wahren Glaukome zusammengeworfen wird, ein auf das fragliche

¹⁾ Kellermann, Klin. Monatsblätter, 1878, Beilage S. 36.

Gebiet beschränkter, also rein örtlicher Process, welcher mehr oder minder rasch das bindegewebige Stützwerk des Nervenkopfes und den verdichteten Theil desselben, die Siebhaut, auflockert, erweicht und widerstandsunfähig macht, so dass dieselben ungeachtet der Fortdauer normaler Binnendruckverhältnisse schliesslich nachgeben müssen, nach hinten gedrängt werden und dem Schwunde verfallen. Es wird dieser Vorgang, welchen bereits Ed. Jäger¹⁾ als einen rein örtlichen geschildert hat und seinen »Scleralglaukomen« einrechnet, in einer folgenden Abhandlung Gegenstand eingehender Erörterung sein.

Im Uebrigen sind Reizzustände und wirkliche Entzündungen mit eingreifenden Gewebsveränderungen im Gebiete des hinteren Scleralgefässkranzes unter Anderem auch bei fortschreitenden hinteren Lederhautausdehnungen (progressivem Staphyloma posticum) ein sehr gewöhnlicher Befund, und man hat allen Grund zur Annahme, dass sie in der Pathogenese der allmäligen, besonders aber der ruckweisen Grössenzunahme jener Ektasien eine sehr bedeutsame Rolle spielen. Um in geradem Gegensatz zu den bisherigen Anschauungen den Ausgangspunkt der Dehnung in den Lederhautpol zu verlegen und die Verschiebung der Scheiden als nothwendige Folge der polaren Ektasie zu erklären, bedarf es kräftigerer Beweise, als sie bisher Mauthner²⁾ erbracht hat.

Ganz anders gestalten sich die Verhältnisse, wenn man den Blick von dem lichtempfindenden Apparate hinweg auf die Gefässhaut und auf die genetisch ihr sehr nahe stehende Bulbuskapsel lenkt. Entsprechend dem innigen vascularen und geweblichen Zusammenhange, in welchem die einzelnen Bestandtheile der Uvea unter einander sowie mit der Sclera und Hornhaut stehen, bekunden krankhafte Processe auf diesem Gebiete durchwegs eine ganz ausserordentliche Diffusionsfähigkeit, welche noch erhöht wird durch die Abhängigkeit, in welcher die Netzhaut und der Glaskörper bezüglich ihrer Ernährung zur

¹⁾ Ed. Jäger, Ergebnisse der Untersuchung mit dem Augenspiegel. Wien, 1876. S. 19.

²⁾ Mauthner, Vorlesungen über die optischen Fehler des Auges. Wien, 1876. S. 432, 437.

Gefässhaut stehen. In der That sind hier pathologische Vorgänge, welche sich innerhalb der Grenzen eines Einzelnorganes halten, eine grosse Seltenheit; die allermeisten zeigen eine ausgesprochene Neigung, sich über die verschiedensten Gewebsarten ganzer Bulbusabschnitte, ja über den gesammten Augapfel zu verbreiten.

Die Uvea und die Bulbuskapsel erhalten ihr arterielles Blut bekanntlich gemeinsam aus den Ciliarschlagadern, indem diese das Randschlingennetz für die Hornhaut liefern und, während sie die Sclera durchsetzen, um zur Uvea zu gelangen, eine Anzahl von Zweigen abgeben, welche sich in dem derben Lederhautgefüge selbst verästeln.¹⁾ Die hinteren Ciliararterien entspringen unmittelbar aus der Arteria ophthalmica und dringen am hinteren Umfange des Augapfels in dessen Binnenraum ein. Die kurzen gehen, nachdem sie auch zwei starke Reiser zu dem hinteren Scleralgefässkranze abgesendet haben, in die Aderhaut über, wo sie das grobe Maschenwerk der Tunica vasculosa bilden helfen, eine Menge Ausläufer bis in das vordere Uvealgebiet schicken und sich in das dichte Haargefässnetz der Choriocapillaris auflösen. Die beiden langen hinteren Ciliararterien hingegen laufen ungetheilt in der Fusca nach vorne und treten, in zwei seitlich ausbiegende Aeste gespalten, in den Ciliarmuskel ein, um sich weiter zu verzweigen. Die vorderen Ciliararterien gehen aus den Schlagadern der vier geraden Augenmuskeln hervor. Ein Theil ihrer Aeste durchbohrt die vordere Lederhautzone und verästelt sich gemeinsam mit den beiden hinteren langen Ciliararterien, in dem Accommodationsmuskel, in der Iris und im Strahlenkranze. Die von diesen Aesten gebildeten Netze anastomosiren vielfältig mit jenen der Tunica vasculosa chorioideae theils durch die Ausläufer der letzteren, theils durch rückläufige Reiser, welche aus dem vorderen Uvealabschnitte zur Aderhaut streichen,

¹⁾ Siehe Leber, Denkschriften der math.-naturw. Classe der k. Akademie der Wissensch. zu Wien, 1864, XXIV. Band, S. 299 u. f.

so dass eine offene Verbindung zwischen den vorderen und den hinteren Ciliararterien und mittelbar durch die letzteren auch mit dem hinteren Scleralgefässkranze sowie mit den Gefässen des Nervenkopfes hergestellt wird. Ein anderer Theil der den vorderen Ciliargefässen zugehörigen Aeste bleibt an der Oberfläche des Bulbus und verzweigt sich im vorderen Gürtel der Episclera, ein gegen die Hornhautgrenze hin an Dichtigkeit und Feinheit der Maschen zunehmendes Gefässnetz bildend. In nächster Nähe des Cornealrandes gehen zahllose Reiser aus diesem Netze in die Bindehaut über und biegen theilweise nach rückwärts um, um mit den Conjunctivalgefässen in offene Verbindung zu treten, theils laufen sie nach vorne und stellen das Randschlingennetz der Cornea dar.

Das venöse Blut des gesammten Uvealgebietes entleert sich zum allergrössten Theile durch die Wirbelgefässe, welche mit den mächtigen Blutadergeflechten der Strahlenfortsätze und mittelbar durch diese mit den Venen der Iris und des Accommodationsmuskels zusammenhängen. Nur ein sehr kleiner Theil gelangt durch einige zarte dem hinteren Scleralgefässkranze zugehörige Venenäste nach aussen. Ein anderer kleiner Theil des venösen Blutes fliesst durch die vorderen Ciliarvenen ab, welche die Lederhaut nahe ihrer vorderen Grenze durchbohren. Sie verlieren sich in dem dichten episcleralen Netze, welches sich hauptsächlich aus den Venen der cornealen Randschlingen recrutirt, mit den Blutadergeflechten der vorderen Bindehautzone anastomosirt und bei ciliaren Reizzuständen als »pericornealer Gefässkranz« sehr auffällig hervortreten pflegt. Das Venenblut der Lederhaut ergiesst sich theilweise in die Vasa vortiosa, theilweise fliesst es durch kleine, der Sclera eigenthümliche Zweige ab.

Es sind diese innigen Gefässverbindungen der Scheidung in ein vorderes und hinteres Ciliargebiet offenbar wenig günstig und man könnte sich leicht versucht fühlen, eine solche Sonderung gänzlich aufzugeben, wenn das antagonistische Verhalten der Gefässe im vorderen und im hinteren Uvealabschnitte bei gewissen

Erkrankungen der Binnenorgane und namentlich nach der Einwirkung mydriatischer oder myotischer Mittel nicht gar so deutlich wäre und das Walten ganz verschiedener vasomotorischer Nerveneinflüsse zwingend erwiese. Es ist dieser Antagonismus übrigens angesichts der Unveränderlichkeit des jeweilig im Binnenraume kreisenden Blutquantums im Interesse ausgleichender Verschiebungen ein dringendes physiologisches Gebot und lässt die Trennung des Ciliargefässgebietes in ein hinteres und vorderes als geradezu unabweislich erscheinen.

In Uebereinstimmung damit stösst man denn auch wirklich täglich auf pathologische Processe, welche sich, wenn nicht völlig, so doch vorzugsweise in einem oder dem anderen Ciliargefässgebiete abspielen. Dieselben werden ganz allgemein als Erkrankungen einzelner Organe oder Organtheile diagnosticirt und als Chorioiditis, Kyklitis, Iritis, Keratitis, Scleritis u. s. w. bezeichnet. Geht man aber näher in die Verhältnisse ein, so zeigt sich gar bald in der bestimmtesten Weise, dass die geweblichen Veränderungen weit über die Grenzen des Organes hinausreichen, welches den Namen für das Leiden hergiebt, und dass das, was man gemeinhin als mehr oder minder nebensächliche »Symptome« aufzufassen gewohnt ist, zum guten Theile gleichwerthige pathologische Veränderungen der Nachbargewebe sind und sich in ihren Ausgängen mitunter überaus misslich gestalten.

Was vorerst die krankhaften Vorgänge im hinteren Ciliargebiete, insbesondere jene betrifft, welche allenthalben als »Chorioiditis« beschrieben werden, so ist es nothwendig, sich vor Augen zu halten, dass die Netzhaut und der Glaskörper bezüglich ihrer Ernährung grösstentheils von der Choriocapillaris abhängig sind; ferner dass die Entzündung im Wesentlichen als ein qualitativ und quantitativ veränderter Ernährungsprocess zu gelten habe und sich der Hauptsache nach durch die vermehrte Auswanderung weisser Blutkörperchen aus den Gefässen, überhaupt durch das Erscheinen regelwidrig grosser Mengen von Rundzellen in dem Gefüge der Organe kennzeichne. Demgemäss ist es

theoretisch schon sehr wahrscheinlich, dass Aderhautentzündungen im wahren Wortsinne kaum jemals bestehen können, ohne dass die Producte derselben auch in der Netzhaut und im Glaskörper zum Vorschein kommen, den letzteren also das charakteristische Merkmal der Entzündung aufprägen. Die praktische Erfahrung nun hat dafür unwiderlegliche Beweise geliefert. Wirklich werden Trübungen des Glaskörpers und Veränderungen der Netzhaut mit den daraus abzuleitenden Störungen der Sehfunktion durchwegs zu den beständigsten »Symptomen der Chorioiditis« gerechnet. Gleicher Weise werden allerorts die bindegewebige Entartung und Schrumpfung des Glaskörpers, sowie Abhebungen und mannigfaltige Schwundformen der Retina unter den gewöhnlichen Ausgängen des fraglichen Leidens angeführt. Ueberdies haben zahllose Leichenbefunde der Intensität des Processes entsprechende Mengen und Gestaltungen des Productes in und auf der Aderhaut, in der Netzhaut und im Glaskörper, in der Lederhaut und sogar in den orbitalen Weichtheilen nachgewiesen.

Ganz ähnlich verhält sich die Sache mit den Entzündungen im vorderen Ciliargebiete. Ist es doch eine anerkannte Thatsache, dass der krankhafte Process bei der sogenannten »Iritis« sich kaum jemals auf die eigentliche Regenbogenhaut beschränke, sondern stets auf das mit Endothel bekleidete Balkenwerk des Ligamentum pectinatum übergreife, ja dass dieses eine Hauptquelle jener Eitermassen sei, welche bei suppurativen Formen sich am Boden der Vorderkammer sammeln, und dass Granulome, beziehungsweise Gummen und Tuberkel, ebenso oft aus dem Iriswinkel, als aus der Breite der Regenbogenhaut hervorwuchern. Im Uebrigen kennt jeder Praktiker die Schwierigkeiten, welche sich in der Praxis entgegenstellen, wenn es gilt, die Iritis, Iridokyklitis und Iridochorioiditis mit Zuverlässigkeit auseinander zu halten und wie bei der Diagnose gar oft nicht sowohl wesentliche Unterschiede in der äusseren Erscheinungsweise, als vielmehr das stärkere oder schwächere Hervortreten von Glaskörpertrübungen und von retinalen Functionsstörungen den Ausschlag geben müssen.

Die Behauptung Schnabel's,¹⁾ dass bei acuter Iritis fast immer eine diffuse Netzhautentzündung nebenher laufe, welche oft lange andauernde Sehstörungen verschuldet, und dass auch die nach chronischer Iritis häufig vorkommenden progressiven Amblyopien auf Retinitis und Hyalitis mit nachfolgendem Opticusschwunde beruhen, kann in dieser ihrer viel zu allgemeinen Fassung sicherlich nicht als richtig angenommen werden. Doch fusst sie auf einer gesunden Grundlage, nämlich auf der thatsächlichen Häufigkeit von Fällen, in welchen entweder das vordere Ciliargebiet und die Netzhaut aus einer gemeinsamen Ursache, z. B. Syphilis, erkrankt sind, oder der ganze Uvealtract und mittelbar durch die Aderhaut und Strahlenfortsätze die Netzhaut sammt Glaskörper in den Process einbezogen wurden.

Greift man zu Leichenbefunden, um sich aus diesen Rath zu erholen, so verschwimmen die Entzündungen der Regenbogenhaut und des Strahlenkranzes, die Iridokyklitis und Iridochoroiditis, welche man klinisch noch immer als vier streng zu sondernde Krankheitsformen festhalten zu müssen glaubt, völlig unter einander, sie lassen sich in der Bedeutung pathologischer Processe gegenseitig gar nicht trennen. Wer hat wohl je die Producte einer floriden Iritis untersucht, ohne gleichwerthige oder ähnliche Veränderungen im Aufhängebande der Regenbogenhaut und im Strahlenkranze zu finden? wer eine Kyklitis, ohne dass die Iris und die vordere Aderhautzone deutliche Spuren der Entzündung dargeboten hätte?

Wollte aber Jemand im Widerstreite die Seltenheit der Fälle betonen, in welchen eine reine Iritis oder Kyklitis zur anatomischen Untersuchung gelangt, und damit die Begründung als eine unzulängliche erklären, so kann auf die unzweifelhaft entzündliche Natur des pericornealen Gefässkranzes hingewiesen werden, welcher bei jeder Iritis mehr weniger auffällig hervortritt und den gleichen pathologischen Vorgang auch in den zwischengelegenen Organen, im Strahlenkranze und Ciliarmuskel, mit Sicherheit voraussetzen lässt. Wirklich handelt es sich hier keineswegs um eine einfache Blutüberfüllung der episcleralen

¹⁾ Schnabel, Arch. f. Augenheilkunde V., S. 113, 133.

und vorderen Bindehautgefässe, vielmehr ist während des Blüthestadiums der Processe wohl immer eine erhebliche Auswanderung weisser und mitunter auch rother Blutkörperchen neben vermehrter Filtration gegeben, der pericorneale Gefässkranz reiht sich nosologisch den entzündlichen Oedemen und den Granulationsbildungen an. Das öftere Durchbrechen von Eiter, von Granulationen und Tuberkeln in der Nähe der Cornealgrenze sowie das im Gefolge von Iritis und Iridokyclitis nicht seltene Auftreten von Ectasien oder Sclerosen des vorderen Lederhautgürtels steht damit im Zusammenhange.

Diese Miterkrankung des episcleralen Gefüges, aus dessen Gefässnetzen die vascularen Randschlingen der Cornea unmittelbar hervorgehen, wirft nun auch ein klärendes Licht auf die Pathogenese jener entzündlichen Hornhauttrübungen, welche so gerne in Gesellschaft von Iritis, Iridokyclitis und Iridochorioiditis sich entwickeln. Man hält dieselben zumeist für Trübungen des Kammerwassers, deren Bestand mit Rücksicht auf die vorliegenden anatomischen Nachweise nicht im Geringsten bezweifelt werden soll. Bei genauer Untersuchung mit seitlicher Beleuchtung kann man sich jedoch leicht davon überzeugen, dass dieselben in nicht wenigen Fällen durch reichliche Productmengen veranlasst werden, welche in den mittleren und hauptsächlich in den hinteren uvealen Schichten der Cornea und mitunter an der freien Oberfläche der Descemeti abgelagert sind. Sie erscheinen bald sulzähnlich, bald wolkig figurirt und verändern bei raschen Bewegungen des Auges nicht ihre gegenseitige Stellung. Sie gehen meistens rasch zurück, ohne eine Spur zu hinterlassen, wenn der entzündliche Process in der Regenbogenhaut und dem Strahlenkranze seiner Lösung zuschreitet. Manchmal und vorzugsweise bei suppurativen Formen der Iritis und Iridokyclitis sammeln sich jedoch auch die zwischen den Lamellen der Hornhaut aufgestapelten Producte an einer oder der anderen Stelle zu grösseren Massen und stellen, indem sie verflüssigen und die anstehenden Gewebstheile zur Schmelzung bringen, einen Cornealabscess oder ein offenes

Hornhautgeschwür dar. Keratoiritis suppurativa ist der gebräuchliche Name für einen solchen Vorgang.

Gar oft sieht man neben allen Anzeichen einer mehr chronischen schleichenden Iritis oder Iridochorioiditis mit spärlichen formbaren Producten eine sulzähnliche oder nebelige Trübung in den tieferen Schichten der Hornhaut auftauchen. Dieselbe verbreitet sich von einer Stelle der Peripherie aus binnen Kurzem über das Centrum und häufig über den ganzen Umfang des Organes. Es kann diese diffuse Trübung in längerer oder kürzerer Zeit wieder spurlos verschwinden. In anderen Fällen jedoch beschränkt sich die Aufhellung auf die Randtheile, während die Infiltrate gegen die Mitte hin sich immer mehr anhäufen, einen wolkenähnlich gezeichneten grauen Fleck bilden, oder gar in einen gleichmässig milchweissen oder gelblichweissen, völlig undurchsichtigen, umfangreichen, meistens linsenförmigen Herd mit abgerundeten, wolkig verschwommenen Grenzen zusammenfliessen. Als charakteristisch gilt für diese Art entzündlicher Ablagerungen, dass sie kaum jemals vereitern, dagegen eine sehr ausgesprochene Neigung zur Höhergestaltung, insbesondere zur Gefässentwicklung, verrathen. In der That wird man nach einigem Bestande solcher Infiltrate nur selten eine Anzahl von Gefässen vermissen, welche in den tieferen Lagen des Cornealrandes gegen die Trübung hin streichen und sich theils in derselben verlieren, theils an deren Oberfläche verzweigen. In manchen Fällen ist die Vascularisation sogar eine überaus üppige, so dass das Infiltrat von den überlagernden blutgefüllten Adernetzen fast gedeckt erscheint und die randständigen Stammtheile derselben wegen ihres nahen Aneinanderrückens leicht einen Bluterguss vortäuschen können.¹⁾ Es stehen diese Gefässe wohl niemals mit jenen der Bindehaut, sondern immer mit den der Lederhaut selbst zugehörigen und mit den episcleralen Netzen in unmittelbarer Verbindung und unterscheiden sich

¹⁾ Hutchinson, A clinical memoir on certain diseases etc. London 1863, p. 66, Fig. 1.

dadurch wesentlich von den Gefässneubildungen, welche den Entzündungen des conjunctivalen Blattes der Cornea eigenthümlich sind. Man spricht unter solchen Umständen von einer Keratitis diffusa und, falls die Infiltrate in den mittleren und tiefen Schichten der Hornhaut sich bereits zu dichteren wolkigen oder herdartigen Massen geballt haben, von einer Keratitis parenchymatosa.

Krücke w¹⁾ hat in neuerer Zeit das seltene Glück gehabt, einen solchen Fall anatomisch untersuchen zu können. Das Epithel der Hornhaut war »wesentlich intact«, die Bowmann'sche Membran und die obersten Schichten der Cornea selbst zeigten sich »ziemlich gesund«. Dagegen war die Hornhaut von dem ersten Drittel bis nahe an die Descemeti von Gefässen verschiedensten Kalibers durchzogen. Einzelne spärliche Gefässe stiegen weiter nach vorne auf. Alle Gefässe bis zu den feinsten, welche man als Capillaren ansprechen musste, waren fast ausnahmslos von einer deutlich zu erkennenden Adventitia begleitet. Dieselbe lag dem Capillarrohr nicht knapp an, sondern war mitunter recht weit davon entfernt, und in dem Zwischenraume fanden sich hin und wieder, wenn auch nicht in besonders reichlicher Anzahl, weisse Blutkörperchen. Der Inhalt dieser Gefässe war aber in einer Beziehung sehr merkwürdig. »Neben ziemlich unveränderten rothen Blutkörperchen fand sich nämlich eine ganz ausserordentlich grosse Zahl weisser Blutkörperchen, die nebenbei sehr eigenthümliche Veränderungen zeigten. Ihre Zahl war so gross, dass man sie an manchen Stellen haufenweise zu zwanzig, dreissig nebeneinander liegen sah, meist an den Rändern, wie man es überhaupt findet, aber mitunter zu Gruppen angeordnet. Es lässt sich dieses Bild unserer Ansicht nach nicht auf die gewöhnliche randständige Lage der weissen Blutkörperchen zurückführen, denn wer jemals Gelegenheit gehabt hat, Gefässe aus den Leichen von Leukämischen zu sehen, der würde ohne weiters die Diagnose auf Leukämie machen. Wir haben deshalb nicht unterlassen, die anderen Theile des Auges zu untersuchen . . ., haben aber weder im Auge, noch in den umgebenden Theilen irgend etwas Auffälliges gefunden.«

Endlich kommen häufig Fälle vor, wo während des Verlaufes einer chronisch schleichenden Iritis, Iridokyclitis oder Iridochorioiditis die tieferen Schichten der Cornea vom Rande aus, und zwar in der Regel von unten her, sich sulzähnlich oder nebelig trüben, nach einiger Zeit aber sich wieder etwas aufhellen und nun, eingehüllt in einen zarten nicht selten von einzelnen höchst

¹⁾ Krücke w, Klin. Monatsblätter, 1875, S. 494 u. f.

feinen Gefässen durchstrickten dunstartigen Schleier, eine Unzahl dicht aneinander gedrängter feiner staubförmiger bis mohnkorn-grosser gelbgrauer bis brauner Punkte, oder mehr zerstreuter grösserer, bis hirsekorngrosser, abgeflachter grauweisslicher Knötchen erkennen lassen. Es verbreiten sich diese eigenthümlichen Trübungen gewöhnlich über grössere Abschnitte, die gröber gekörnten auch wohl über den ganzen Umfang der Hornhaut, während die sternhaufenähnlichen fein punktirten sich zumeist auf die untere Hälfte beschränken und nach oben hin in einer verschwommenen Bogenlinie abgegrenzt sind. Die Producte, welche sie zur Anschauung bringen, lagern theils der freien Oberfläche der Descemeti auf, theils sind sie in die hinteren Schichten des eigentlichen Hornhautgewebes, und zwar in verschiedene Interlamellarräume eingebettet, da man bei sorglichen Untersuchungen sehr häufig mit aller Bestimmtheit nachweisen kann, dass einzelne Punkte oder Knötchen sich theilweise decken und bei seitlichem Einblicke sogar einen merklichen sagittalen Abstand ergeben.

Nach den mikroskopischen Untersuchungen von Knies,¹⁾ dem Einzigen, welchem ausser Schweigger in neuerer Zeit ein solcher Fall zur Verfügung stand, erscheint das Endothel der Descemeti streckenweise völlig normal, streckenweise aber zeigt es, zumeist auf den Kittleisten, einen zarten körnigen Beschlag (Pigment und Detritus) mit spärlich eingestreuten Rundzellen. Zwischendurch ist es mit kleineren und grösseren Producthaufen belegt, welche Knies in Uebereinstimmung mit Schweigger²⁾ aus wechselnden Mengen von Rundzellen, Detritus und Pigment von zweifelhafter Herkunft³⁾ zusammengesetzt findet und, obgleich in ihnen eine eigentliche Verkäsung nicht nachzuweisen war, mit den skrophulösen und tuberculösen Ablagerungen in Beziehung zu bringen geneigt ist. Die Cornea enthält zahlreiche Rundzellen, reichlicher in ihren hinteren, weniger in ihren vorderen Lamellen. »Scheinbare Ansammlungen von Wanderzellen in Form von kleinen »Herden in den hintersten Schichten lassen fast immer bei genauer »Untersuchung den Querschnitt eines kleinen Gefässes in der Mitte oder am

1) Knies, Arch. f. Augenheilkunde IX., S. 3, 15.

2) Schweigger, Handbuch, 1871, S. 327.

3) Leber, Klin. Monatsblätter, 1879, Beilage S. 65.

»Rande erkennen und erweisen sich dadurch als durch den Schnitt getroffene infiltrirte Gefässcheiden. Die zellige Infiltration der Hornhaut nimmt nach »der Sclera hin an Intensität zu, so dass auf Flächen- und Meridionalschnitten »die Corneascleralgrenze sich sehr deutlich markirt zeigt«

Knies hält die Producthaufen an der freien Oberfläche der Descemeti mit Anderen für Niederschläge aus dem Kammerwasser, und leitet dieselben von entzündlichen Vorgängen im vorderen Uvealgebiete ab; daher er die Krankheit unter dem von Vielen bevorzugten Namen: »Iritis (Iridokyklitis) serosa« auführt. Nicht wenige Autoren können sich jedoch aus guten Gründen, welchen in letzterer Zeit besonders Leber Ausdruck gegeben hat, mit der Auffassung jener Producthaufen als Präcipitate nicht befreunden und lassen dieselben aus den Endothelzellen der hinteren Wasserhautfläche hervorgehen, welche Schweigger in Wucherung begriffen, Knies aber unter den grösseren Exsudatklümpchen geschrumpft oder völlig fehlend gefunden hat. Ihnen dünkt darum auch die alte Bezeichnung: »Hydromeningitis« gerechtfertigt. Im Hinblick auf die Ablagerung grösserer Productmengen in die eigentliche Hornhaut und auf den in neuerer Zeit auch von Bull und Hansen¹⁾ bestätigten constanten Sitz zahlreicher Punkte und Knötchen in den hinteren uvealen Schichten der Cornea möchte ich indessen dem ebenfalls schon seit Langem gebräuchlichen Namen: »Keratitis punctata« den Vorzug geben oder lieber noch: »Keratitis mit punktförmig gruppirten Producten« wählen. Es beschränkt sich nämlich diese Bezeichnung ganz naturgemäss darauf, die rein örtliche Erscheinungsweise eines weit über die Grenzen der Cornea hinausgreifenden Processes treffend anzudeuten und von verwandten Formen genügend abzuscheiden.

Fasst man die Krankheit als Ganzes in's Auge, so kann man nach Allem, was klinische Erfahrungen lehren, wahrlich nicht umhin, dieselbe als eine Entzündung des gesammten Uveal-

¹⁾ Bull und Hansen, The leprous diseases of the eye. Christiania, 1876. S. 14.

tractus und der damit in näherer Beziehung stehenden Organe, insbesondere der Netzhaut und des Glaskörpers, ja geradezu als Panophthalmitis aufzufassen. Die mikroskopischen Untersuchungen von Knies¹⁾ bestätigen dies. Derselbe fand nicht nur in der Horn- und Lederhaut, sondern auch im subconjunctivalen Gewebe und der Bindehaut, in der Iris und deren Aufhängebände, in dem Strahlenkörper und der Aderhaut Rundzellenanhäufungen, theilweise zu kleinen Herden gruppirte. Ueberdies zeigte sich ein zweiter Entzündungsmittelpunkt im Sehnerven und namentlich in der Pialscheide desselben. Die zellige Infiltration der letzteren reichte bis zum Chiasma und wahrscheinlich darüber hinaus.

Knies hält es darum für »zweifelloß, dass die Erkrankung in beiden »Augen eine continuirlich zusammenhängende ist«, ja er ist geneigt, dieser seiner Behauptung eine allgemeine Giltigkeit zuzusprechen und die sehr häufige Doppelseitigkeit des fraglichen Processes damit zu erklären. Er ist nämlich der Meinung, dass laut den Ergebnissen der Spiegeluntersuchung eine nicht sehr hochgradige, aber unzweifelhafte Neuritis bei Iritis serosa nie zu fehlen pflegt. Ausserdem stützt er sich auf eine Bemerkung Barbar's,²⁾ in welcher auf den häufigen Befund einer Neuritis bei frischer sympathischer Erkrankung wie bei beginnender Iritis serosa hingewiesen wird. Es sind jedoch gegen eine derartige Verallgemeinerung eines in manchen Fällen gewiss richtigen Satzes in der Heidelberger Versammlung 1879 wichtige Bedenken laut geworden³⁾ und ich theile dieselben in vollem Masse.

Aehnliches wie von der Keratitis punctata gilt, soweit rein klinische Beobachtungen ein Urtheil gestatten, von der diffusen und parenchymatösen Keratitis. Es ist richtig, dass die denselben eigenthümlichen Hornhautinfiltrate öfters die ersten wahrnehmbaren Veränderungen am Augapfel sind und auch wohl eine Zeit lang allein da zu stehen scheinen. Streng genommen handelt es sich dabei indessen doch nur um eine Episode im Verlaufe des Leidens; über kurz oder lang machen sich mehr oder weniger

¹⁾ Knies, l. c., S. 3, 16.

²⁾ Barbar, Ueber einige seltenere syphilitische Erkrankungen des Auges. Zürich, 1873. S. 15.

³⁾ Klin. Monatsblätter, 1879, Beilage S. 59.

auffällige Reizungen im ganzen vorderen Ciliargebiete geltend. Gewöhnlich tritt die Krankheit gleich von vorneherein mit allen Merkmalen einer echten und wahren Entzündung hervor und bewahrt diesen Charakter mit Steigerungen und Abschwächungen bis zu ihrem Ende. Nur selten fehlen dann deutliche Anzeichen einer nebenhergehenden Iritis oder eigentlich Iridokyklitis, und in vielen Fällen weisen Glaskörpertrübungen sowie unverhältnissmässige Functionsstörungen des lichtempfindenden Apparates auf die Mitleidenschaft der Ader- und Netzhaut sowie des Nervenkopfes hin. Oftmals gedeiht die Entzündung dieser Organe zu hohen Entwicklungsgraden. Die Folge dessen sind dann häufig zeitweilige Verminderungen des intraocularen Druckes, nicht selten auch förmlicher unheilbarer Schwund des gesammten Augapfels. In einzelnen Fällen führt hingegen der Process zur Ausbildung eines Buphthalmus mit krankhafter Drucksteigerung und Sehnervenexcavation.

Ich war zweimal in der Lage, das Hervorgehen des Buphthalmus aus einer sogenannten Keratitis parenchymatosa bei Kindern verfolgen zu können, und vor Kurzem hat O. Bergmeister¹⁾ einen ganz ähnlichen Fall veröffentlicht, in welchem er durch den Gebrauch von Eserin einen Stillstand des Wachsthums mit wesentlicher Verminderung der Beschwerden zu erzielen vermochte. Es ist eben die mit der Entzündung der Gefässhaut und Cornea einhergehende Lockerung und Resistenzverminderung der vorderen Hälfte oder der ganzen Bulbuskapsel wesentliche Bedingung für die Ausbildung derartiger Ektasien²⁾, und die Spuren der sie vermittelnden Processe sind sowohl am Lebenden³⁾ als unter dem Seiermesser⁴⁾ bei Buphthalmus immer nachzuweisen.

Es darf nach allem dem auch die Keratitis diffusa und parenchymatosa nicht sowohl als eine selbstständige Krankheit, sondern nur als die Theilerscheinung eines zum Mindesten

¹⁾ O. Bergmeister, Mittheilungen des Wiener Doctorencollegiums VII., Nr. 15.

²⁾ Stellwag, Ophthalmologie I., S. 270.

³⁾ Brunhuber, Klin. Monatsblätter, 1877, S. 104.

⁴⁾ Fr. Raab, Klin. Monatsblätter, 1876, S. 22, 32, 38.

über das ganze vordere Uvealgebiet, gewöhnlich aber über die gesammte Gefässhaut und die damit in näheren Beziehungen stehenden Organe ausgebreiteten Processes aufgefasst werden.

Ich sehe voraus, dass ich mit dieser Darstellung vielseitig auf Widerspruch stossen werde. Ich habe darum auch seit längerer Zeit meine besondere Aufmerksamkeit auf die einschlägigen Fälle gelenkt und das reiche Material, welches sich mir dargeboten hat, mit aller Genauigkeit durchforscht. Ich glaube allen Grund zu haben, meine diesbezüglichen Angaben in ihrem ganzen Umfange aufrecht zu erhalten, ohne jedoch angesichts des Krückow'schen Befundes (S. 43) einzelne Ausnahmen völlig auszuschliessen. Doch kann ich nicht umhin, darauf aufmerksam zu machen, dass derlei Ausnahmen gar oft bloß vorgetäuscht werden. So ist mir erst vor Kurzem ein fünfjähriges, zart gebautes, doch sonst bisher ganz gesund gewesenes Mädchen vorgekommen, das linkerseits plötzlich ohne nachweisbaren Grund von einer schulgerecht ausgebildeten Keratitis diffusa im unteren Hornhautdrittel befallen worden war. Die interstitielle Trübung war eine sehr dichte nebelige, mit einzelnen feinen Punkten durchstreute; die Gefässinjection in der Bindehaut und Episclera absolut fehlend; die Iris ohne Spur von Veränderung; die Pupille durch Atropin maximal und gleichmässig erweiterbar. Nach wenigen Tagen war unter täglich einmaligem Gebrauche des genannten Mydriaticums die Trübung völlig verschwunden, dagegen an dem unteren äusseren Theile des Pupillarrandes eine hintere Synechie zu Stande gekommen, während jedes andere Zeichen von Iritis vollständig mangelte und auch kein einziges Gefäss in dem vorderen Gürtel der Bindehaut und Episclera mit Blut eingespritzt erschien.

So wie in diesem, habe ich auch in anderen Fällen ausnahmsweise reichliche wolkenähnlich figurirte oder punktirte Producte unter der Anwendung von Schmiereuren, von Pilocarpin oder der Massage im Verlaufe von kurzer Zeit aus der Hornhaut verschwinden und nebenher gehende Iritiden zum Ausgleich kommen sehen. Bei geringerer Aufmerksamkeit konnte die Betheiligung der Regenbogenhaut leicht der Wahrnehmung ent-schlüpfen und der Process auf die Hornhaut beschränkt scheinen. Um wie viel mehr müssen sich bei der starken Trübung der Cornea entzündliche Vorgänge der Beobachtung entziehen, welche sich in dem entsprechenden Abschnitte des Strahlenkranzes abspielen? Jedenfalls können einzelne seltene Ausnahmen den Charakter eines Leidens unmöglich ändern.

Offenbart sich schon in den Localisationsverhältnissen und in dem ganzen Charakter der pathologischen Vorgänge, welche mit massigen oder mit punktförmig gruppirten Ablagerungen in den tieferen Schichten der Cornea einherzugehen pflegen, eine

gewisse Zusammengehörigkeit: so wird die Annahme einer gegenseitigen nahen Verwandtschaft geradezu unabweisbar, wenn man erwägt, dass sowohl die parenchymatöse als die punktirte Form der Keratitis sich aus der diffusen herausentwickelte und dass die parenchymatösen massigen Herde, wenn sie sich zertheilen und aufhellen, nicht gar zu selten die charakteristischen Gruppen staubähnlicher oder gröberer Exsudathäufchen hervortreten lassen. Ich habe mich wiederholt von dem Uebergange der parenchymatösen Form der Keratitis in die punktirte mit voller Bestimmtheit überzeugt und denselben auch klinisch demonstrirt. Dazu kommen als weitere Gründe die beiden Processen eigenthümliche Vorliebe für doppelseitiges Auftreten, die Gemeinsamkeit der aetiologischen Verhältnisse, der Verlaufsweise und wohl auch der wirksamen Heilmittel.

Unter den ursächlichen Momenten wird, seit Hutchinson¹⁾ darauf hindeutete, fast allgemein hereditäre und erworbene constitutionelle Syphilis hervorgehoben. Auch ich erinnere mich an Fälle, in welchen secundäre oder tertiäre Syphilis mit Sicherheit nachgewiesen und an einem pathogenetischen Zusammenhange mit dem örtlichen Leiden kaum gezweifelt werden konnte. Wenn man aber die von Hock²⁾ gelieferte fleissige Zusammenstellung einschlägiger statistischer Arbeiten und die daran geknüpften, mittlerweile allerdings von ihm selbst stark abgeschwächten, kritischen Bemerkungen würdigt: so wird man in dem Glauben, dass Syphilis in der Pathogenese der fraglichen Processe eine leitende Rolle spiele, sehr erschüttert. Zudem stimmt der Umstand mich bedenklich, dass mein Assistent, Herr Dr. Hampel, in den klinischen Protokollen bei 110 diesbezüglichen Fällen nur vier Mal Syphilis verzeichnet fand. Endlich dünkt es

¹⁾ Hutchinson; A clinical memoire etc. London, 1863. p. 26, 30, 109, 154.

²⁾ Hock, Wiener Klinik II., 1876, S. 78 u. f.; Wiener medicinische Presse, 1880, Nr. 52; 1881, Nr. 10, 12.

mir nicht bedeutungslos, dass eine rein antisypilitische Behandlung sich oftmals selbst in solchen Fällen unzulänglich erweist, in welchen unzweideutige Merkmale der Dyskrasie gegeben sind oder früher vorhanden waren. Vielleicht wird die Syphilis nicht immer unmittelbar als solche, sondern durch Vermittelung eines unbekannten nosologischen Zwischengliedes, die Veranlassung der in Rede stehenden örtlichen Erkrankungen. Jedenfalls sind in dieser Richtung eingehende und umfassende Forschungen noch dringend geboten.

Vielen Augenärzten gilt die Scrophulose als die Hauptquelle des Localleidens. Sie wird insbesondere mit der »diffusen und parenchymatösen Keratitis« in nähere Beziehung gebracht. Um ein halbwegs treffendes Urtheil darüber abgeben zu können, wird es gut sein, vorerst den Begriff der Scrophulose festzustellen, denn bei der Zerfahrenheit, welche in den Ansichten der Augenärzte bezüglich dieses Gegenstandes herrscht, wäre sonst jede fruchtbringende Erörterung unmöglich. Ich folge in der Darstellung Schritt für Schritt den Auseinandersetzungen Virchow's¹⁾ und ergänze den Auszug nur hier und da durch Bemerkungen, welche den Schriften anderer massgebender Forscher²⁾ entnommen sind. Der Hauptsache nach stimmen die Letzteren nämlich mit Virchow vollständig überein. Die ausserordentliche praktische Wichtigkeit des Gegenstandes wird die Wiedergabe hoffentlich gerechtfertigt erscheinen lassen.

Bei der Scrophulose im engeren Wortsinne wird ein Leiden der Lymphdrüsen als pathognomonisch angesehen, mag man dabei auch einen noch so grossen Kreis anderer Organleiden zulassen. Die Erkrankung der Lymphdrüsen ist keine selbst-

¹⁾ Virchow, Die krankhaften Geschwülste II. Berlin, 1864. S. 582 u. f.

²⁾ Uhle und Wagner, Handbuch der allgemeinen Pathologie. Leipzig, 1876. S. 625; Niemeyer-Seitz, Pathologie und Therapie, 10. Auflage, II. S. 867; Rindfleisch, Lehrbuch der pathologischen Gewebelehre. Leipzig, 1878. S. 85, 511; Birch-Hirschfeld, Lehrbuch der pathologischen Anatomie. Leipzig, 1876. S. 403.

ständige und noch weniger wird sie durch eine besondere Dyskrasie, durch einen im Blute kreisenden Scrophelstoff oder eine Scrophelschärfe, bedingt. Sie ist vielmehr eine secundäre und von örtlichen Veränderungen in Theilen hervorgerufen, aus welchen die betreffenden Drüsen ihre Lymphe beziehen. Von solchen Localerkrankungen, besonders der äusseren Haut, der Schleimhäute, des Periostes, geht der Process aus. Meistens handelt es sich um irritative Processe, um Dermatitis, Periostitis, Katarrh, oder um geschwürige Erkrankungen, z. B. apostematöse, diphtheritische. Doch können auch andere Vorgänge, z. B. die Dentition, mechanische Anstrengungen dieselbe Wirkung hervorbringen.

Man kann die Lymphdrüsen nämlich als einen sehr feinporigen Filtrirapparat betrachten, durch welchen die von den Organen abströmende Lymphe hindurch passiren muss. Fein vertheilte Körper, welche aus dem Gewebe mit der Lymphe zu den Lymphdrüsen gelangen, werden in letzteren zurückbehalten, z. B. Pigment. Aber auch Stoffe mit irritirenden Eigenschaften, Infectiionsstoffe, ferner mit dem Lymphstrom fortgeschwemmte Zellen und deren Derivate aus entzündlichen Herden oder aus bösartigen Aftergebilden können durch die Lymphgefässe bis zu den nächsten Drüsen gebracht werden, dort stecken bleiben und eine ähnliche Reizung hervorrufen, wie sie an dem ursprünglich ergriffenen Theile bestand. Eine solche Reizung führt dann zur hyperplastischen Zunahme der Elementarbestandtheile, zur Schwellung und nimmt sehr häufig den entzündlichen Charakter an. Je reichlicher ein Organ mit Lymphgefässen versehen ist, um so häufiger werden natürlich seine Erkrankungen mit Anschwellungen der zugehörigen Drüsen verknüpft erscheinen. Aber auch je specifischer ein Process ist, um so leichter treten Lymphschwellungen ein.

Nicht jede Drüsenerkrankung indessen ist scrophulös. Man spricht von Scrophulose, wenn bei gewissen Personen schon auf sehr leichte gewöhnliche Reize, die unter gewöhnlichen Verhältnissen keine Drüsenanschwellungen hervorzurufen pflegen,

eine solche eintritt und namentlich eine ungewöhnlich grosse. Also die grosse Vulnerabilität der Theile, das ist das erste. Das zweite ist die Dauerhaftigkeit der Störungen. Es muss trotz dem Zurückgehen der ursächlichen Flächen- oder Parenchymerkrankung die Drüsenanschwellung fort dauern oder gar zunehmen und so den Anschein einer selbstständigen, idiopathischen oder protopathischen, gewinnen.

Diese grosse Vulnerabilität der Organe und die Dauerhaftigkeit der Processe, das gleichsam Unabhängigwerden der Erkrankung in den Drüsen, deuten auf gewisse Besonderheiten hin, welche in dem Körper bestehen müssen und diese Besonderheiten sind es eben, die man mit dem Namen der scrophulösen Diathese, Constitution, Dyskrasie, Habitus oder sonstwie bezeichnet. Es liegt das weder im Blute, noch in den Nerven, noch in einer Schwäche des ganzen Körpers, denn dieser kann stark sein; sondern in einer gewissen Unvollständigkeit in der Einrichtung der Drüsen, die gewöhnlich mit Unvollkommenheiten in der Einrichtung anderer Organe (Haut, Schleimhaut u. s. w.) zusammenhängt. Es kommen solche locale Unvollkommenheiten häufig vor und erklären die öftere Beschränkung der scrophulösen Zustände auf die Halsgegend, auf den Thorax, die Unterleibsorgane in einem Theile der Fälle, während in einem anderen Theile allerdings örtliche Reizwirkungen zu Hilfe genommen werden müssen, z. B. alimentäre Reize beim Auftreten der Bauchscrophulose, Lungenkatarrh mit Bronchialscrophulose u. s. w.

Es ist diese örtliche Unvollkommenheit häufig angeboren, ererbt, von den Eltern überkommen und macht sich dann besonders gerne im kindlichen Alter geltend, umsomehr, als die noch unfertige, noch wachsende Drüse der Angriffspunkte sehr viele darbietet. Eltern, die in ihrer Jugend selbst an Scrophulose gelitten haben, im Alter vorgerückt oder krank und schwächlich sind, Mütter, welche zur Zeit der Empfängniss oder Schwangerschaft an Tuberculose, Carcinom, veralteter Syphilis oder einem

anderen Siechthume leiden, erzeugen häufig scrophulöse Kinder (Niemeyer-Seitz).

Nicht selten wird die fragliche Unvollkommenheit aber auch durch vorausgegangene Störungen erworben. Unter diesen sind besonders schwere Erkrankungen zu nennen, welche den Körper sehr in Mitleidenschaft ziehen, vornehmlich infectiöse Fieber, Pocken, Masern, Keuchhusten. Der häufigste Grund liegt erfahrungsmässig jedoch in schlechter einseitiger nicht gut gewählter Nahrung, namentlich wenn schlechte Verdauung (Dyspepsie), mangelhafte Bewegung, ungenügende Arbeit und üble Luft zum Athmen bewirken. Gefangenhäuser sind darum wahre Brutstätten für die Scrophulose.

Ein sicheres anatomisches Merkmal für diese Unvollkommenheit giebt es nicht. Das, was man scrophulösen Habitus nennt, ist nämlich schon die Krankheit, nicht die dahin führende besondere Beschaffenheit der Theile. Diese kennzeichnet sich lediglich durch die geringe Widerstandsfähigkeit der Gewebe und durch die geringe Ausgleichsfähigkeit der Störungen. Doch umfasst das Gebiet der Scrophulose einen bestimmten Kreis von Vorgängen. Ihre positiven Producte sind irritative Veränderungen der Gewebe, welche theils den hyperplastischen, theils den entzündlichen Charakter an sich tragen.

Die Veränderungen der Drüsen bei Scrophulose bestehen wesentlich in der Vermehrung der zelligen Theile, und zwar der Lymphkörperchen. Aber diese Zellen haben keine Dauerhaftigkeit, sie gehen bald zu Grunde, es beginnt in ihnen eine unvollständige Fettmetamorphose. Zuweilen verbindet sich damit eine Auflösung der Zellen, eine Resorption und endliche Zertheilung der Anschwellung. Aber sehr gewöhnlich kommt es nicht dazu; ehe die Fettmetamorphose zu ihrer Vollendung gelangt, sterben die Elemente ab. Inzwischen entwickeln sich daneben vielleicht noch neue Theile, die Drüse schwillt unter mehr oder weniger deutlicher Hyperämie, namentlich der Kapsel, immer mehr an: das ist das erste, das hyperplastische Stadium. Allein bald ändert

sich das Aussehen der infiltrirten Drüse, dieselbe beginnt unter dem Zerfalle der neugebildeten Elemente zu verkäsen. Es ist das zweite Stadium, der nekrobiotische Ausgang eines ursprünglich hyperplastischen Processes eingetreten. In dieser Necrobiose gehen sowohl die neugebildeten als die alten Theile unter; die Circulation hört auf, indem die Gefässe selbst verschwinden; die Zellen zerfallen theils unter unvollständiger Fettmetamorphose, theils werden sie eingedickt und verschrumpft durch Wasserverlust. Es entsteht so eine ganz und gar anämische trockene dichte und fast amorphe Masse, welche der tuberculösen sehr ähnlich ist.

Es kann diese verkäste Masse, das Caput mortuum von Zellen, Gefässen und Zwischenbindegewebe, sich möglicherweise ganz zertheilen und aufgesaugt werden. Sie kann auch verkalken, während das umliegende Bindegewebe sich zu einer derben Kapsel verdichtet. Gewöhnlich erweicht sie unvollständig, löst sich in eine trübe flockige oder molkige Flüssigkeit auf, in der noch allerlei derbere Bröckel schwimmen. Breitet sich eine solche Schmelzung weiter aus, so bildet sich im Umfange gewöhnlich eine entzündliche Anschwellung und es kommt auch wohl zur Eiterung: es hat sich ein scrophulöses Geschwür entwickelt, das fortbesteht, so lange die Drüse noch käsiges Material enthält, dann aber sich schliesst und mit Hinterlassung einer eingezogenen strahligen Narbe heilt.

Das ist das, was man Scropheln im engeren Wortsinne nennt. Der Begriff von Scrophulose reicht indessen über das Drüsenleiden hinaus, er schliesst die Erkrankungen an der Haut, am Periost, an den Schleimhäuten oder an den Parenchymen, von wo aus die betroffenen Drüsen ihre Irritanten erhalten, mit in sich ein. So spricht man von scrophulösen Augenentzündungen, von scrophulösen Hautausschlägen, von scrophulösen Darmkatarrhen u. s. w. Es haben diese Erkrankungen, welche man unter dem Namen der »Scrophuliden« zusammenfasst, als Charaktereigenthümlichkeit die Verbindung mit der

Drüsenaffection, die grosse Vulnerabilität der Gewebe und die Dauerhaftigkeit der Processe, endlich eine grosse Neigung zu Recidiven gemeinsam. Die Producte der Scrophuliden lassen keinerlei specifische Elemente erkennen, sie haben nichts Lymphatisches, primär nicht einmal etwas Käsiges oder gar Tuberculöses an sich. Allein sie verrathen denselben Charakter der Schwäche, der Vulnerabilität und Hinfälligkeit, welcher den Muttergeweben selbst anhaftet, daher sie leicht hinsterben und, wo sie nicht rasch entleert werden können, die käsige Metamorphose eingehen.

Die scrophulöse Disposition, indem sie die Vulnerabilität der Gewebe, die Pertinacität und die Recidivfähigkeit der Störungen d. h. eben die Schwäche der Theile setzt, giebt zugleich eine Art entzündlicher Diathese, welche je nach der individuellen Anlage und nach den Einwirkungen der Gelegenheitsursachen die mannigfaltigsten Theile des Körpers in Leidenschaft versetzen kann. Wenn man dies eine »Kachexie« nennen will, so ist dagegen nichts einzuwenden, nur darf man sie nicht primär in's Blut verlegen. Secundär kann allerdings eine solche zu Stande kommen, insoferne die Erkrankung vieler und namentlich lebenswichtiger Organe: der Lungen, des Darmes, ausgebreiteter Hautflächen, der Untergang grösserer Complexe der blutbereitenden Drüsen u. s. w. offenbar auf die Beschaffenheit des Blutes missgünstig rückwirken müssen.

Fasst man die Scrophulose in diesem Sinne Virchow's auf, so lassen sich allerdings Gründe finden, welche dafür sprechen, dass ein gewisses Procent der Fälle, in denen uveale Entzündungen mit Keratitis diffusa und deren Abzweigungen, der Keratitis parenchymatosa und punctata, gepaart einherschreiten, mit der Scrophulose in Verbindung zu bringen, als eine örtliche Erscheinung der letzteren zu betrachten sind. Die Geringfügigkeit und häufige Unauffindbarkeit der veranlassenden Reizeinwirkungen, die »Pertinacität und die Recidivfähigkeit« dieser Processe stehen wirklich in vollem Einklange mit einer solchen Anschauung. Dazu

kommt dann noch, dass die Träger dieser Localleiden anerkannter-massen recht oft schwächliche schlecht entwickelte zart gebaute, oder aufgedunsene blasse blutarme Personen, besonders häufig Kinder und junge Leute sind. Wie viel aber andererseits damit gewonnen wird, wenn die örtliche Erkrankung aus einer angeboren oder erworbenen Schwäche der Theile, welche sich durch kein anatomisches Merkmal kennzeichnet, abgeleitet werden kann, möge dahin gestellt bleiben. Im Uebrigen darf nicht übersehen werden, dass bei den in Rede stehenden Ophthalmien das der Scrophulose pathognomonisch zugeschriebene Drüsenleiden durchaus nicht in sehr auffälligem Grade und jedenfalls nicht stärker hervorsticht, als bei anderen entschieden nicht scrophulösen Augenentzündungen gleicher Dauer; dass ebensowenig Exantheme, Periostitiden, Katarrhe u. s. w. häufige Begleiter sind, also die charakteristische Vielheit der Herde meistens vermisst wird; endlich dass gerade in dem »parenchymatösen« Hornhautinfiltrate die Hinfälligkeit der Elemente eher ausgeschlossen als zugestanden werden muss.

In vielen anderen Fällen fehlt jeder positive Anhaltspunkt, um die örtliche Erkrankung auf eine vorhandene Schwäche oder gar auf ein wirkliches Allgemeinleiden zurückführen zu können; der Process kommt, geht seine Phasen durch und endet, mehr oder weniger deutliche Spuren zurücklassend, nicht selten auch auf Ein Auge beschränkt, ohne dass man dafür irgend einen zutreffenden Grund auffinden könnte. Er entwickelt sich in jedem Alter, bei schwächlichen und starken, bei kränklichen und kerngesunden Leuten, meistens in der Gestalt einer Keratitis diffusa mit mehr oder weniger deutlicher Theilnahme der eigentlichen Gefässhaut und läuft als solche ab, oder nachdem sich die in der Hornhaut aufgestapelten Producte zu wolkig verschwommenen oder massigen Infiltraten, oder zu einer Unzahl kleiner punktförmiger Herde verdichtet haben.

Nach den Zusammenstellungen meines Assistenten, Herrn Dr. Hampel, sind in den Protokollen meiner Klinik bis zu dem gegenwärtigen Zeitpunkte 110 Fälle von Uveitis mit diffuser, parenchymatöser und punktirter

Keratitis verzeichnet. Es sind darunter alle Alterstufen vertreten. Der jüngste Kranke war 4 Wochen, der älteste 77 Jahre alt. Je einer zählte 2½, 56, 62, 72, 74 Jahre. Es waren:

Kranke	behaftet mit Keratitis			Summe
	diffusa	parenchy- matosa	punctata	
von 4 Wochen bis 10 Jahren	11	8	3	22 o. 20 0/0
» 11 bis 20 Jahren	11	10	2	23 o. 20.9 »
» 21 » 30 »	19	13	7	39 o. 35.5 »
» 31 » 40 »	6	6	4	16 o. 14.5 »
» 41 » 50 »	2	1	2	5 o. 4.5 »
» 51 und mehr Jahren . .	2	2	1	5 o. 4.5 »
Summe	51	40	19	99.90/0
	110			

Es ist in den klinischen Ausweisen, soweit sie das Ambulatorium betreffen, gewöhnlich nur der Zustand bemerkt, in welchem sich die Krankheit zur Zeit der ersten Vorstellung offenbarte; daher in der Tabelle gar manche Fälle als Keratitis diffusa erscheinen, welche sich später zu einer parenchymatösen oder punktirten gestalteten.

Ich habe schon im Jahre 1853 die Hornhautentzündungen mit gefässbildenden Producten je nach dem vorwiegenden Sitze der letzteren in oberflächliche, parenchymatöse und profunde eingetheilt.¹⁾ Aber erst Bergmeister²⁾ hat die nahen Beziehungen, in welchen die einzelnen Schichtlagen der Cornea zu den Nachbargebilden stehen, mit klaren und bestimmten Worten hervorgehoben und auch klinisch verwerthet. Er unterscheidet demgemäss conjunctivale, sclerale und uveale Formen der Keratitis. Was er darunter verstanden wissen will, kann nach dem, was über die Entwicklungsgeschichte der Hornhaut mitgetheilt wurde (S. 7, 9), keinen Augenblick zweifelhaft sein. Die conjunctivalen Formen umfassen alle jene entzündlichen Processe, welche sich vorzugsweise in dem eigentlichen Bindehautblatte der Hornhaut, d. i. in den vordersten Schichtlagen der Grundsubstanz, in der Bowmann'schen Membran und dem Epithel abspielen und stets

¹⁾ Stellwag, Ophthalmologie I., 1853, S. 74.

²⁾ Bergmeister, Allgemeine Wiener medicinische Zeitung, 1877, Sep.-Abdr.

mit Reizzuständen in der Episclera und Conjunctiva gepaart einerschreiten. Als sclerale Keratitis gilt jede Entzündung, welche vorwaltend die mittleren Lagen der Hornhaut betrifft, da diese genetisch und morphologisch zur Lederhaut in nächster Verwandtschaft stehen und dieselbe gemeinlich auch in Mitleidenchaft ziehen. Die uvealen Formen endlich lagern ihre Producte zumeist in die hintersten Gewebsschichten der Cornea sowie an die freie Oberfläche der Descemeti ab und sind stets nur Theilerscheinungen eines über kleinere oder grössere Abschnitte der eigentlichen Gefässhaut sammt Anhängseln verbreiteten Processes.

Die Anordnung der Gefässe kommt einer solchen Dreitheilung der Keratitis wenig zu Hilfe. Nach Leber¹⁾ gibt es nämlich keine tiefen, sondern nur oberflächliche Randschlingennetze, welche das gesammte Ernährungsmaterial beizuschaffen haben und von den vorderen Ciliargefässen ausgehen. Bergmeister ist darum nicht abgeneigt, den in den tieferen Lagen des vorderen Scleralgürtels verästelten Abzweigungen der eigentlichen Lederhautgefässe und des Plexus ciliaris einen diesbezüglichen Einfluss zuzuschreiben. Er stützt sich hierbei auf die seit Langem anatomisch erwiesene Thatsache, dass neugebildete Gefässe der mittleren und tiefen Hornhautschichten in der Regel nicht mit dem oberflächlichen Randschlingennetze, sondern mit den eben erwähnten Gefässen der tieferen Sclerallagen in Verbindung treten.

Mir scheint eine solche Beziehung der Lederhautrandgefässe zur Ernährung der Cornea mit einiger Wahrscheinlichkeit auch aus der ziemlichen Häufigkeit interlamellarer Blutextravasate²⁾ abgeleitet werden zu können. Es kommen dieselben insbesondere gerne bei kykklischen Processen älterer Leute vor, wiederholen sich bisweilen in demselben Falle zu öfteren Malen und gelten mir, da sie auf Entartungsvorgänge in den Gefässwänden hindeuten, als Zeichen von übler prognostischer Bedeutung. Ihr gewöhnlicher Sitz ist die untere Hälfte der Cornea. Bei ihrem ersten Auftreten sind sie zumeist baumartig verzweigt, pflegen aber binnen der

¹⁾ Leber, Denkschriften der math.-naturw. Classe der kaiserl. Akad. der Wissensch. XXIV., S. 319, 322.

²⁾ Stellwag, Ophthalmologie I., S. 301; Lehrbuch, 1870. S. 62.

kürzesten Zeit zusammenzufließen und in einen onyxartigen Streifen an der untersten Grenze der Hornhaut sich zu sammeln.

Immerhin bleibt es misslich, so massenhafte Productanhäufungen, wie sie die scleralen und uvealen Formen der Keratitis zu setzen pflegen, aus den zarten und schütterten Gefässnetzen der eigentlichen Lederhaut ableiten zu wollen. Bei der grossen Wegsamkeit des Cornealgefäßes für Wanderzellen ist dies aber auch gar nicht nöthig, die oberflächlichen Randschlingennetze genügen vollauf.

Doch kann es bei Voraussetzung der alleinigen oder weit aus überwiegenden Productlieferung von Seite des oberflächlichen Randschlingennetzes unmöglich Zufall sein, dass gewisse klinisch sehr wohl trennbare entzündliche Processe, wenn sie sich primär in der Hornhaut festsetzen oder daselbst wenigstens ihr Reizcentrum haben, je nach ihrer Besonderheit bald die conjunctivalen, bald die mittleren oder tiefen Lagen mit aller Entschiedenheit bevorzugen. Offenbar handelt es sich dabei um bestimmte Einflüsse bestimmter Nervenverzweigungen, an welchen die Hornhaut so reich ist.

Diese Nerven stammen zum Theile aus den conjunctivalen, zum Theile aus den ciliaren Stämmen: Die ersteren verzweigen sich ganz oder zumeist in dem Bindehautblatte der Hornhaut; die letzteren treten in die mittleren Schichten der Cornea ein und wenden sich theils nach vorne, theils nach hinten. Es bilden diese Nerven an der vorderen Oberfläche der Hornhaut knapp unter dem Epithel und mit den Endigungen in das letztere eingreifend ein dichtes überaus empfindliches Geflecht, welches mit den motorischen Nerven des Lidkreismuskels, mit den Nerven der Thränendrüse und mit dem Opticus in dem engsten functionellen Verbande steht. Ein zweites solches Geflecht wird in den tiefen der Wasserhaut nahen Schichten der Cornea hergestellt.

Ganz im Einklange mit dieser Nervenvertheilung lassen sich denn auch wirklich die conjunctivalen Formen der Keratitis, wo sie primär als solche auftreten, ziemlich scharf von den

scleralen und uvealen sondern. Es beschränkt sich nämlich der entzündliche Process bei den ersteren meistens, wenigstens scheinbar, auf das eigentliche Bindehautblatt und die zunächst damit verwandten Organe, auf die Conjunctiva sammt Episclera; er greift nicht gerne in die Tiefe, ausser längs dem Laufe eines im Reizcentrum endigenden Nerven, und entfaltet in der Regel Charaktereigenthümlichkeiten, welche mit jenen der scleralen und uvealen Keratitis lebhaft contrastiren.

Ganz anders verhält sich die Sache bei jenen Formen, welche als sclerale aufgefasst werden können: bei der parenchymatösen Keratitis, beim Abscess und Geschwür. Hier drängen sich vielfach die engsten Beziehungen zu den conjunctivalen und uvealen Formen hervor. Nicht nur, dass sich mehr minder tief greifende Geschwüre gar oft secundär aus rein conjunctivalen Hornhautentzündungen entwickeln; die scleralen und conjunctivalen Formen gehen häufig neben einander her.

So ist das matte glanzlose »gestichelte« Aussehen, welches an der Hornhautoberfläche bei sehr verschiedenartigen, besonders bei tiefsitzenden Entzündungen der Cornea oder der tieferen Theile des Auges beobachtet wird, durch einen reichlicheren Zufluss von Ernährungsmaterial bedingt, in Folge dessen die natürlichen Lücken zwischen den Epithelzellen erweitert, die genannten Formelemente auseinander gedrängt, theilweise emporgehoben, theilweise aber abgestossen und selbst in einen Zustand von Hypertrophie versetzt werden.¹⁾

In manchen Fällen ist die Wucherung im Bindehautblatte sogar eine überaus üppige, es entwickelt sich eine mehr minder mächtige Granulationsschichte mit reichlichen Gefässen unter dem vorderen Epithel. Besonders bei heilenden Geschwüren und bei der parenchymatösen Keratitis mit massigem vascularisirenden Herde hat man öfters Gelegenheit, derlei oberflächliche Gefässbildungen zu beobachten. Die Granulationsschichte orga-

¹⁾ Leber, Arch. f. Ophthalmologie XXIV., 1, S. 273, 291,

nisirt nicht selten, wird zu Bindegewebe und besteht als Pannus, weiterhin aber als vascularisirter Fleck neben den Ausgängen der scleralen Keratitis, neben der infiltrirten Narbe, beziehungsweise neben dem Leukom, zeitlebens fort.

Andererseits verschimmt die sclerale Form, wo sie primär als solche auftritt, derart mit der uvealen, dass es schwer wird, beide gehörig auseinander zu halten. Es geht dies so weit, dass man über die Einreihung gewisser besonderer Formen unter die scleralen oder uvealen streiten kann. Während Bergmeister z. B. die parenchymatöse Keratitis zu den ersteren zählt, habe ich gute Gründe, dieselbe unter die uvealen zu rechnen. Krückow (S. 43) hat die gefässbildenden Producte nämlich vom ersten Drittel der Dicke bis nahe zur Descemeti verfolgen können. Ueberdies habe ich bereits geltend gemacht, dass die parenchymatöse und die punktirte Form sich aus der diffusen herausbilden, dass die parenchymatöse Keratitis sich bei theilweiser Aufhellung der charakteristischen Trübungen sich bisweilen in die punktirte umgestalte, und dass bei der einen wie bei der anderen Form die Betheiligung der eigentlichen Gefässhaut in der Regel eine hochgradig auffällige ist.

In Anbetracht dessen möchte ich das Hauptgewicht keineswegs auf die Dreitheilung als solche gelegt wissen, das Streben nach streng logischer Sonderung der einzelnen Formen findet in der übergangslustigen Wirklichkeit zahllose kaum zu bewältigende Schwierigkeiten. Namentlich stösst die Aufstellung einer scleralen Keratitis als autonomer Form auf eine nicht leicht zu umschiffende Klippe in der nothwendigen Rücksicht auf den innigen sowohl genetischen als morphologischen Zusammenhang, in welchem die Bulbuskapsel zur Gefässhaut steht und welcher eine eigentliche Scleritis selten anders, denn in entschiedener Abhängigkeit von uvealen Entzündungen zum Vorschein kommen lässt.

Ich lege das Hauptgewicht vielmehr auf die in jener Eintheilung enthaltene scharfe Betonung des klinisch hochwichtigen Umstandes, dass der Entzündungsprocess bei der Keratitis

sich kaum jemals auf die Hornhaut beschränkt, sondern stets auf nachbarliche und vorzugsweise auf solche Theile übergreift, welche in nächstem verwandtschaftlichen Verhältnisse zu dem Sitze des cornealen Reizcentrums stehen.

Für die uvealen Formen, d. i. für die diffuse Keratitis mit ihren Abzweigungen, der parenchymatösen und punktirten, bedarf es nach dem Vorhergehenden keiner weiteren Auseinandersetzungen, wohl aber bezüglich des Abscesses und Geschwüres, welche als eitrige Hornhautentzündung den scleralen Formen beigezählt wird.

Da hat denn bereits H. Pagenstecher ¹⁾ darauf hingewiesen, dass bei tiefer gehenden Hornhauterkrankungen, gerade so wie bei Iritis und Kyklitis, sich öfters die Aderhaut und Netzhaut, der Sehnerv und der Glaskörper an der Entzündung betheiligen und dies durch reichliche Infiltration mit Rundzellen, beziehungsweise durch starke Gefässüberfüllung und Oedem bekunden. Er glaubt, »dass derartige Veränderungen die mangelhafte Sehschärfe erklären können, die wir nach lange bestehender Conjunctivitis »phlyctenulosa und büschelförmiger Keratitis bisweilen beobachten »und die durch die vorhandenen Hornhauttrübungen nicht ausreichend gerechtfertigt ist«. Sattler ²⁾ stimmt dem zu und betont »das fast constante Vorkommen von Rundzellen in der Chorio- »capillaris von Augen, welche mit einem die Aderhaut nicht direct »betreffenden einigermaßen intensiveren Entzündungsprocesse behaftet sind; so bei Neuritis optica, bei eitrigen Hornhautgeschwüren und Infiltraten, bei Iritis und Kyklitis«.

Die klinische Erfahrung steht in vollem Einklange mit diesen anatomischen Befunden. Wo immer eine suppurative Keratitis mit lebhafter Nervenreizung und stark entwickeltem

¹⁾ H. Pagenstecher, Congrès de Londres. Comptes rendus, 1873. p. 174; Nagel's Jahresbericht, 1873, S. 257.

²⁾ Sattler, Arch. f. Ophthalmologie XXII., 2, S. 11.

entzündlichen Gefässkranke längere Zeit anhält, den geeigneten Mitteln trotzend, da ist auch die Iridokyklitis nicht weit; es zeigen sich gemeiniglich bald neben den mehr oder weniger deutlich hervorstechenden charakteristischen Erscheinungen derselben hintere Synechien, Kapselbeschläge, Trübungen des Kammerwassers und recht oft auch des Glaskörpers mit unverhältnissmässig starken Beeinträchtigungen der Sehschärfe, welche auf die Mitleidenschaft des lichtempfindenden Apparates hinweisen. Nicht selten kömmt es sogar zur Hypopyumbildung.

Schon bei den wenig umfangreichen Geschwüren, welche sich gerne secundär aus herpetischen Efflorescenzen herausbilden, ist, falls sie mit sehr starker Nervenreizung einhergehen, ein solches Uebergreifen auf die Gefässhaut und die damit in nahem Verbande stehenden Theile etwas gar nicht Ungewöhnliches. Die eitrigen Zerstörungen der Hornhaut und auch wohl des ganzen Augapfels, welche bei Masern, Scharlach und vorzugsweise bei den Blattern so sehr gefürchtet werden, sind, wie ich schon vor nahezu dreissig Jahren gezeigt habe, nur zum kleinen Theile blennorrhoeischen oder metastatischen Ursprunges; sie werden in der weitaus überwiegenden Mehrzahl der Fälle durch herpetische Efflorescenzen eingeleitet, welche im Eruptions- oder Blüthestadium des Exanthems auftreten und zumeist rasch wieder abheilen, öfters aber auch in weit um sich greifende Geschwüre umgesetzt werden. Diese Geschwüre tragen dann bisweilen ganz den Charakter des *Ulcus serpens*, vergesellschaften sich gerne mit Iridokyklitis, Hypopyum und gehen schliesslich wohl gar in Panophthalmitis aus.¹⁾

¹⁾ Stellwag, Ophthalmologie I., S. 120 u. f.; Hirschberg, Klin. Monatsblätter, 1871, S. 186; Klin. Beobachtungen. Wien, 1874. S. 27; Hulke und Hutchinson, Schmidt's Jahrbücher, 152. Band, S. 188; Bergmeister, Klin. Monatsblätter, 1874, S. 80; J. Neumann, Aerztlicher Bericht. Wien, 1874. S. 133; H. Adler, Die während und nach den Blattern auftretenden Augenkrankheiten. Wien, 1874. S. 56 u. f.; Landesberg, Beitrag zur variol. Ophthalmie. Elberfeld, 1874. S. 7, 9 u. f.

In höchst auffälliger Weise aber sticht diese Neigung zum Umsichgreifen in Fällen hervor, in welchen Grund zur Vermuthung gegeben ist, dass in fauliger Zersetzung befindliche Stoffe durch ihre Einwirkung auf des schützenden Epithels beraubte Stellen des Cornealgefüges den Eiterungsprocess hervorgerufen haben; oder wo die eitrige Keratitis als Folge einer theilweisen unvollständigen Zertrümmerung der Hornhautsubstanz durch eine äussere stumpfe Gewalt, z. B. durch das Eindringen eines Strohhalmes, das Anspringen eines Holzstückes u. s. w., zu Stande kömmt; oder endlich wo beide diese Momente als Krankheitsursachen zusammenzuwirken scheinen. Es ist unter solchen Umständen die Theilnahme der Gefässhaut fast Regel und setzt so häufig, wenigstens im vorderen Uvealtracte, eitrige Producte, dass man diese pathologischen Vorgänge unter dem Sammelnamen »Hypopyumkeratitis« vereinigt beschrieben hat.¹⁾

Die äussere Form, in welcher sich der Entzündungsherd in der Hornhaut darstellt, ist bald jene des Abscesses, bald jene des offenen Geschwüres, mit oder ohne Nagel. Bei dem Abscesse wird in der Mitte der vorderen Fläche kaum jemals eine umschriebene gröblich rauhe Stelle als Wahrzeichen der vorausgegangenen oberflächlichen Gewebszertrümmerung vermisst, wenn man zeitlich genug Gelegenheit hat, den Process zu beobachten. Mit dem gewöhnlich sehr raschen Fortschreiten der eitrigen Schmelzung pflegt nämlich der Abscess sich binnen Kurzem in ein offenes Geschwür umzuwandeln. Dieses wechselt in seiner äusseren Gestaltung ganz ausserordentlich. Bisweilen nähert es sich in seinem ferneren Verhalten, in seiner Neigung zum »Weiterkriechen«, zur Ausdehnung in die Fläche, besonders nach Einer Richtung hin, dem von Sämis ch²⁾ beschriebenen »Ulcus serpens«.

¹⁾ Roser, Arch f. Ophthalmologie II., 2, S. 151.

²⁾ Sämis ch, Das Ulcus corneae serpens und seine Therapie. Bonn, 1870; Graefe und Sämis ch, Handbuch IV., S. 246.

Es hat dieses seinen Standort zumeist in der Mitte der Hornhaut oder nahe derselben. Es entwickelt sich in der Regel aus einem wenig tief greifenden Infiltrate, welches einen oberflächlichen Substanzverlust der Cornea umschliesst, breitet sich rasch der Fläche nach aus und kennzeichnet sich ganz vorzüglich durch eine feine zarte, oftmals deutlich strahlenartig gestreifte Trübung, welche in Gestalt eines mehr oder weniger breiten Saumes bogenartig einen Theil des dahin sich vertiefenden Geschwürgrundes begrenzt, bis in die hintersten Hornhautlagen dringt und ihrerseits wieder peripherisch durch einen scharf umschriebenen, öfters unterbrochenen Eiterwulst von der scheinbar noch unveränderten Hornhaut abgeschlossen wird. Indem sich die streifige Randtrübung nach einer Seite immer weiter vorschiebt und den eitrigen Grenzwall vor sich herdrängt, markirt sie das allmähliche Fortschreiten der geschwürigen Schmelzung und rechtfertigt den Namen »Ulcus serpens, kriechendes Geschwür«.

Das nagende Geschwür, Ulcus rodens Mooren's,¹⁾ ist eine davon abweichende überaus seltene Form. Es beginnt vom Rande der Cornea und schreitet langsam, aber fast unaufhaltsam unter heftigen Schmerzen und ziemlich starker pericornealer Gefässeinspritzung vorwärts, bis es nach Monate langem Verlaufe die ganze Oberfläche der Hornhaut überzogen und geschwürig zerstört hat. Charakteristisch ist auch hier ein bis eine Linie breiter grau oder eitergelb infiltrirter Saum, welcher den meistens bald vascularisirenden Geschwürsboden nach einer Seite hin bogenförmig begrenzt, von unterminirten zerfressenen Rändern überdeckt ist und sich beim Weitergreifen des Geschwürs stetig vorschiebt. Der Process geht gerne auf das andere Auge über und findet sich öfters mit Iritis, aber nicht mit Hypopyum, vergesellschaftet.

Das unverhältnissmässig häufige Vorkommen der Hypopyumkeratitis und des kriechenden Geschwürs bei Bestand von Thränsackblennorrhöe und die tausendfältig erwiesene Thatsache, dass bei Vorhandensein des letztgenannten Leidens die geringfügigsten Verletzungen der Hornhaut, ja selbst einfache Abschilferungen des Epithels im Stande sind, die verderblichsten Eiterungs-

¹⁾ Mooren, Ophthalmiatische Beobachtungen. Berlin, 1867. S. 107; Ophthalmologische Mittheilungen. Berlin, 1874. S. 35.

processe in der Cornea hervorzurufen und mit schweren Entzündungen im Uvealgebiete zu paaren, hat längst schon den Verdacht erregt, dass die im Thränenschlauche sich stauenden und der Zersetzung anheimfallenden schleimig eitrigen Secrete, wenn sie in den Bindehautsack gelangen, auf blossliegende Theile des Cornealgefüges nach Art septischer Stoffe ansteckend einzuwirken und so jene pathologischen Vorgänge einzuleiten vermögen.

Impfversuche mit septischen, diphtheritischen und pyämischen Stoffen (Eberth,¹⁾ Frisch,²⁾ mit frischem und faulem Muskelfleische, mit Hypopyumeiter und mit gezüchteten Bakterien (Stromeyer,³⁾ mit *Leptothrix buccalis* und Schimmelpilzen (Leber⁴⁾ und endlich mit Thränensacksecret (Schmidt-Rimpler⁵⁾) haben jenem Verdachte eine feste Unterlage gegeben, indem sie wirklich der Hypopyumkeratitis und dem Ulcus serpens ähnliche Hornhautverschwärungen mit Iritis und Eiteransammlungen im Kammerraume, wenn nicht immer so doch in der Regel, zur Folge hatten. Endlich sind thatsächlich Bakterien und Mikroccoen in dem Belege des Geschwürsbodens und in dem streifigen Randsaume des Ulcus serpens in reichlicher Anzahl und in üppiger Vermehrung begriffen wiederholt gefunden worden.⁶⁾ In einem Falle konnte Leber⁷⁾ neben Mikroccoen und Bakterien sogar den gemeinen Schimmelpilz (*Aspergillus glaucus*) in grossen Mengen nachweisen.

Viele massgebende Augenärzte halten diese Beobachtungen für völlig zureichend, um die Hypopyumkeratitis und namentlich

¹⁾ Eberth, nach Graefe und Sämisch, Handbuch IV., S. 250.

²⁾ A. Frisch, Experiment. Studien etc. Erlangen, 1874.

³⁾ Stromeyer, Arch. f. Ophthalmologie XIX., 2, S. 1; XXII., 2, S. 101, 139.

⁴⁾ Leber, Medicinisches Centralblatt, 1873, S. 129; Arch. f. Ophthalmologie XXV., 2, S. 296.

⁵⁾ Schmidt-Rimpler, Klin. Monatsblätter, 1876, S. 275.

⁶⁾ Horner, Klin. Monatsblätter, 1875, S. 442; 1877, Beilage S. 131; Strasser, Beiträge zur Anwendung der Desinficientien. Bern, 1879. S. 49.

⁷⁾ Leber, Arch. f. Ophthalmologie XXV., 2, S. 285.

das kriechende Geschwür aus der reizenden Einwirkung von Mikrocoecen und Bakterien oder von ähnlichen Organismen auf das eigentliche Hornhautgewebe erklären und insbesondere die jenen Processen eigenthümliche Neigung zum Umsichgreifen mit dem steten Weiterdringen der in rascher Fortzeugung begriffenen Lebewesen in ursächliche Verbindung bringen zu können. Sie fassen die in Rede stehenden Krankheitsformen darum auch gerne unter dem Namen »Keratomykosis« oder »Keratitis mycotica« zusammen und haben der Therapie zum Theile eine mehr antiseptische Richtung gegeben.

Im Grunde genommen kann schon das von Sämisich¹⁾ eingeführte Heilverfahren, die Schlitzung des Geschwürsgrundes in seiner ganzen Breite, ja über die Ränder beiderseits bis in's gesunde Gewebe hinaus, und das Offenhalten des Schlitzes bis zur beginnenden Vernarbung des Geschwüres, gleichwie die Spaltung von Anthraxherden, als ein antiseptisches aufgefasst werden, insoferne es die stete Entleerung der fauligen Stoffe ermöglicht und so deren weiteres Eindringen in das Gewebe hindert. Man glaubte sich aber damit nicht begnügen zu dürfen und hat nach mancherlei Abänderungen der Schnittführung Betupfungen mit schwachen Hüllensteinlösungen,²⁾ Einträufelungen von Eserinsolutionen,³⁾ Waschungen mit Aqua Chloriga, mit Lösungen von Borsäure oder Natron benzoicum,⁴⁾ mit verdünnter Carbonsäure,⁵⁾ Salicylverbände,⁶⁾ Ueberschläge mit hypermangansaurem Kali in Lösung,⁷⁾ die Faradisation oder Galvanocauterisation des Geschwürsbodens⁸⁾ und endlich die Bearbeitung der Geschwürsränder mit dem Glüheisen⁹⁾ in Anwendung gebracht.

1) Sämisich, Das Ulcus corneae serpens. Bonn, 1870. S. 12.

2) Mooren, Ophthalmologische Mittheilungen. Berlin, 1874. S. 35.

3) A. Weber, Arch. f. Ophthalmologie XXII., 4, S. 224; Mohr, ibid. XXIII., 2, S. 178; Wecker, Klin. Monatsblätter, 1878, S. 216, 223; Pflüger, Klin. Bericht. Bern, 1877, S. 27; Deutschmann, Arch. f. Ophthalmologie XXIV., 2, S. 214 bezieht die Wirkung des Eserin auf die mit der Verbreiterung der Iris sich vermehrende Aufsaugungsfähigkeit.

4) Strasser, Beiträge etc. Bern, 1879. S. 47 u. f.

5) Horner, Klin. Monatsblätter, 1874, S. 432; Alf. Graefe, ibid. 1873, S. 91.

6) Horner, ibid., 1878, S. 320; Sattler, ibid., 1879, Beilage S. 140.

7) Logeschnikow, ibid., 1873, S. 485; Leber, ibid., S. 486.

8) Arcoleo, Resoconto d. clin. ottalm. Palermo, 1871. S. 143; Samuelsohn, Klin. Monatsblätter, 1879, Beilage S. 148.

9) Sattler, ibid., S. 144; Arlt, Klin. Darstellung etc. Wien, 1881. S. 168.

Wenn nun aber auch gar nicht daran zu zweifeln ist, dass die Sepsis in der Pathogenese der Hypopyumkeratitis und des Ulcus serpens oftmals eine hervorragende Rolle spiele, so fehlt doch der Beweis, dass jene Organismen als solche das Gift bedeuten, den Verschwärungsprocess anregen und unterhalten. Feuer¹⁾ hat sogar gewichtige Bedenken gegen eine solche Auffassung der Dinge erhoben und stützt sich dabei auf die mykologischen Arbeiten von Panum, Raison, Bergmann, Stricker, Hiller u. A., sowie auf mehrseitige klinische Erfahrungen.

Fasse ich alles zusammen, so glaube ich die Sache mir in folgender Weise zurechtlegen zu dürfen. Vom lebenden Körper ausgeschiedene und losgetrennte Stoffe: Secrete, durch mechanische Gewalt zertrümmerte, durch chemische Einwirkungen oder organische Processe zerstörte und abgestorbene Theile verfallen allmählig einer oder verschiedenen Arten fauliger Zersetzung. In diesem Zustande üben sie, wenn sie mit lebenden, der schützenden Oberhaut beraubten Gewebstheilen in Berührung kommen, einen sehr heftigen Entzündungsreiz aus, vermögen aber auch die aus dem Entzündungsprocesse hervorgehenden Producte und Gewebstrümmer in den gleichen Zersetzungs Vorgang überzuführen, so die Krankheit zu unterhalten und weiter zu verbreiten.

Es ist hierbei völlig gleichgiltig, ob die zersetzten Stoffe aus einem fremden oder dem eigenen Körper, aus entfernteren oder nächstnachbarlichen Organen übertragen, oder an Ort und Stelle durch Absterben von Gewebstheilen erzeugt worden sind, wenn sie nur eine wunde Stelle berühren. Wie diese letztere entstanden ist, ändert nichts an dem weiteren Hergange.

Es darf darum auch die Entwicklung septischer Geschwürs-herde keineswegs bloß mit bestimmten äusseren Veranlassungen in ursächlichen Zusammenhang gebracht und noch weniger der Hypopyumkeratitis und dem Ulcus serpens allein der

¹⁾ Feuer, Wiener medicinische Presse, 1877, Nr. 43—45, Sep.-Abdruck S. 6 u. f.

septische Charakter zugeschrieben werden. Vielmehr kann jedes Geschwür, gleichviel welchen Ursprunges und welcher Form dasselbe sei, jede Wunde und jede noch so kleine Epithelabschilferung der Hornhaut durch Berührung mit zersetzten Stoffen in einen Eiterherd verwandelt werden, welcher durch seine Neigung zum Umsichgreifen und zur raschen Zerstörung der Gewebstheile alle den septischen Geschwüren beigemessenen Eigenschaften bekundet.

So ist es männiglich bekannt und erst neuerlich wieder durch einschlägige Versuche ¹⁾ erwiesen worden, dass Bindehautentzündungen mit schleimig-eitrigem Producte den Heilungsvorgang von ganz oberflächlichen geschwürigen oder traumatischen Substanzverlusten der Hornhaut in der misslichsten Weise zu beeinflussen und in umfangreiche Geschwüre der schlimmsten Art mit öfters kaum zu verkennendem septischen Charakter überzuführen im Stande sind.

Auch bricht sich die Ansicht von Tag zu Tag mehr Bahn, dass die allermeisten Hornhautverschwärungen bei blennorrhöischen und diphtheritischen Bindehautentzündungen septischen Charakters seien, durch Einwirkung der in den Wulstfalten zurückgehaltenen und sich zersetzenden Secrete auf abgeschürfte Theile der Cornealoberfläche zu Stande kommen. Die wahrhaft ausgezeichneten Erfolge, welche sich durch stete Reinhaltung des Bindehautsackes und sehr häufig wiederholte Anwendung starker antiseptischer Spülwässer erzielen lassen, die Möglichkeit und Wahrscheinlichkeit, durch ein zweckmässig geleitetes derartiges Verfahren nicht nur Verschwärungen hintanzuhalten, sondern bereits vorhandene Geschwüre in ihrem Weitergreifen aufzuhalten, sprechen einer solchen Auffassung entschieden das Wort.

Nicht minder ist es Erfahrungssache, dass in dumpfen feuchten schlecht gelüfteten und unreinlichen Wohnungen der Verlauf von Wunden und Geschwüren ein höchst ungünstiger

¹⁾ Castorani, Klin. Monatsblätter, 1878, S. 220; Thilo, ibid., S. 235.

zu sein pflegt, dass hier ganz unbedeutende äussere Veranlassungen, herpetische Efflorescenzen u. s. w., häufig die verderblichsten Eiterungsprocesse im Gefolge haben und denselben einen entschieden septischen Charakter aufprägen. Es macht sich hier eben unter anderen schädlichen Einflüssen ohne Zweifel die Einwirkung zersetzter organischer Stoffe auf die Gewebstheile geltend. Es steht damit im Zusammenhange, dass arme Leute das grösste Procent der Fälle mit Hypopyumkeratitis und Ulcus serpens liefern.

Mit den zersetzten Stoffen werden selbstverständlich sehr oft Mikrococcen und Bakterien, unter Umständen wohl auch *Lepthothrix buccalis*, Schimmelpilze und andere derlei Organismen auf eine wunde Stelle der Hornhaut übertragen und finden in dem alsbald entwickelten Eiterherde eine ihrer raschen Vermehrung überaus günstige Brutstätte. Dieselben können aber ebenso gut auch nachträglich, nach erfolgter Ansteckung des Gewebes, durch trockene Sporen aus der Luft auf den Geschwürsboden übertragen werden und dort üppig gedeihen. Wenn in dem die Ansteckung vermittelnden Theile zersetzter Stoffe Organismen der fraglichen Art fehlen und die Zuführung von Keimen durch die Luft auf ungünstige Verhältnisse stösst, können dieselben wohl auch in dem Geschwüre völlig vermisst werden, ohne dass dadurch der septische Charakter des Processes geändert würde.

Wirklich hat Michel¹⁾ trotz eifrigem und wochenlang fortgesetztem Suchen bei Eiterungsprocessen, welchen sonst der septische Charakter zugesprochen wird, namentlich beim *Ulcus serpens*, keine Pilze zu finden vermocht. Ebenso scheint Sattler²⁾ öfters vergeblich nach jenen Organismen geforscht zu haben, indem er »nicht vollständig davon überzeugt ist, dass »alle Formen von Hornhautgeschwüren und nicht einmal alle Fälle von »*Ulcus serpens* auf mykotischen Ursprung zurückzuführen sind«.

Dagegen steht es fest, dass derlei Organismen öfters unter dem besten antiseptischen Verbande und bei dem günstigsten

¹⁾ Michel, Klin. Monatsblätter, 1879, Beilage S. 156.

²⁾ Sattler, *ibid.*, S. 140.

Heilungsverläufe sich entwickeln,¹⁾ überhaupt in Eiterherden gefunden werden, welche ihrem ganzen Verhalten nach den septischen nicht zugezählt werden können.

So haben Eberth,²⁾ Balogh,³⁾ Treitel,⁴⁾ Horner,⁵⁾ Decker,⁶⁾ Feuer⁷⁾ u. A. die Mykosis an Geschwüren nachgewiesen, welche früher allgemein als neuroparalytische galten, heutzutage aber als xerotische angesprochen werden müssen, nachdem es durch die ausgezeichneten Arbeiten Feuer's⁸⁾ sichergestellt ist, dass die Neuroparalysis, d. h. die Leitungshemmung des Trigemini und der ihm beigemischten sympathischen, beziehungsweise trophischen (?) Nerven, die Ernährung der Hornhaut nicht in unmittelbarer Weise zu schädigen vermöge, sondern dass die Quintuslähmung lediglich dadurch zur Hornhautentzündung führen könne, dass sie den Lidschlag unvollständig macht oder ganz aufhebt, nebenbei aber auch die Thränensecretion vermindert. Unter solchen Verhältnissen geschieht es nämlich leicht, dass der in der offenen Lidspalte blossliegende Theil der Cornea unter dem Einflusse der atmosphärischen Luft vertrocknet, stellenweise abstirbt, verschorft und dann als fremder Körper auf das umgebende noch gesunde Gewebe reizend wirkt, eine mehr oder weniger heftige, meistens bis zur Eiterung und Ausstossung des Schorfes ansteigende Entzündung anregt.

Ist aber die Beirung des Lidschlusses die eigentliche Quelle der »Keratitis xerotica«, so versteht es sich von selbst, dass es gar keiner materiellen greifbaren Veränderung im

¹⁾ Hiller, Centralblatt für Chirurgie, 1876, Nr. 11—15, nach Feuer (l. c.).

²⁾ Eberth, Centralblatt für medicinische Wissenschaften, 1873, Nr. 32.

³⁾ Balogh, *ibid.*, 1876, Nr. 6.

⁴⁾ Treitel, Arch. f. Ophthalmologie XXII., 2, S. 246.

⁵⁾ Horner, Klin. Monatsblätter, 1877, Beilage S. 131.

⁶⁾ Ch. Decker, Contribution à l'étude de la Keratite neuroparalyt. Genève, 1876. p. 50.

⁷⁾ Feuer, Wiener medicinische Presse, 1877, Nr. 43—45.

⁸⁾ Feuer, Sitzungsberichte der k. Akademie der Wissenschaften zu Wien, III. Abth., LXXIV.

Quintusstamme bedarf, um sie in's Leben zu rufen; dass vielmehr Alles, was die Empfindlichkeit der vorderen Augapfeloberfläche auf ein Kleines herabgesetzt oder bis zur völligen Gefühllosigkeit abstumpft und damit die Reflexe auf den Kreis- muskel der Lider schwächt oder gänzlich zu nichte macht, ebenso wie rein mechanische Behinderungen des Lidschlusses, den krankhaften Vorgang in's Leben zu rufen vermag. Man findet darum die Keratitis xerotica gar nicht selten bei höchstgradiger Erschöpfung des Körpers durch schwere Krankheiten, Säfteverluste u. s. w.; die sogenannten »marantischen Hornhautgeschwüre« sind oft xerotischen Ursprunges.

Andererseits aber bieten der Exophthalmus, das Ectropium u. s. w. Gelegenheit zur Bildung von Trockenschorfen und erscheinen folgerecht nicht selten mit xerotischen Geschwüren gepaart.

An derlei offenliegenden Eiterherden ist nun selbstverständlich die Gelegenheit zur Ueberpflanzung von septischen Stoffen und von Sporen durch die Luft, durch Verbände u. s. w. eine weit günstigere als dort, wo das Auge durch die Thränen und den Lidschlag fortwährend gesäubert und obendrein einen grossen Theil des Tages hindurch von den geschlossenen Lidern geschützt wird. Es darf darum gar nicht wundern, wenn xerotische Geschwüre vielleicht häufiger als andere mykotisch befunden werden und auch nicht selten ganz den septischen Charakter tragen.

Die unmittelbare Wirkung, welche »ansteckende«, in Zersetzung begriffene Stoffe und die sie so häufig begleitenden kleinen Organismen auf blossliegende Parenchymtheile ausüben, ist wahrscheinlich nicht verschieden von der Wirkung beliebiger anderer chemischer Reize. Der septische Charakter der durch sie angeregten und unterhaltenen Verschwärungsprocesse, d. i. das hartnäckige Umsichgreifen der eitrigen Zerstörung und der sich lange hinausspinnende Verlauf der Krankheit bedürfen zu ihrer Erklärung durchaus nicht einer gewissen »Specificität des Giftes«,

sondern lassen sich ganz gut aus der fermentartigen Fortzeugung der Zersetzungsproducte und Pilze im »infeirten« Herde begreifen. Solcher Zersetzungs Vorgänge mag es nun gar mancherlei geben, wie es auch sehr verschiedene Ansteckungstoffe giebt. Ich möchte darum auch die septischen Hornhautgeschwüre, soweit sie hier Gegenstand der Erörterung waren, nicht als spezifische im engeren Wortsinne bezeichnen und ihnen nicht einen streng abgesonderten Platz im Systeme anweisen, sondern selbe unter dem vieldeutigen Namen der »verunreinigten« aufführen.

Es gilt beim Abscesse und Geschwüre die Heftigkeit des Reizes als die nächste Ursache dessen, dass die Entzündung bis zur Eiterbildung gedeiht. Es ist dies aber nur dann richtig, wenn die Reizgrösse mit dem Massstabe der vorhandenen Reizempfänglichkeit und Widerstandsfähigkeit gemessen wird. In der That reichen bei schwächlichen elenden, durch Kummer und Noth herabgekommenen, durch Krankheit erschöpften Leuten, insbesondere bei derlei Kindern und hochbetagten marastischen Greisen, absolut ganz unbedeutende Reize hin, um weit ausgreifende Eiterungen in der Hornhaut einzuleiten und auf das uveale Gebiet überzuführen, Hypopyum, eitrige Glaskörpertrübungen u. s. w. zu erzeugen.

Es ist der Reiz mitunter ein so geringfügiger und vorübergehender, dass er der Wahrnehmung des Kranken gänzlich entschwindet und nur äusserst schwache Reflexe auf die vasomotorischen Nerven des betreffenden Gebietes auszulösen vermag; daher denn auch diese »reizlose Art marantischer Geschwüre« gerne mit unverhältnissmässig geringer oder ohne alle Einspritzung des pericornealen Gefässkranzes einherzuschreiten pflegt und in ihrem ganzen Verhalten sich den »kalten oder Lymphabscessen« nähert. Dass es dabei fast immer zur wirklichen Verschwärung und zum Ergüsse der eitrigen Producte kommt, nicht leicht aber wie im Unterhautbindegewebe oder in der Umgebung der Knochen Eindickung und Verkäsung des Eiters beobachtet wird, mag seinen Grund in der oberflächlichen Lage des cornealen Herdes haben,

da hier die Gelegenheit zur Bildung eines hinlänglich dicken und daher den Durchbruch hindernden Grenzwalles aus hypertrophischem Gewebe fehlt.

Besonders gefährdet sind in dieser Beziehung mit allgemeiner weit vorgeschrittener tuberculöser oder scrophulöser Phthise behaftete Individuen. Alle Verletzungen des Auges, insbesondere also auch operative Wunden, nehmen bei denselben ganz unverhältnissmässig häufig den Ausgang in zerstörende Vereiterung der Hornhaut und selbst des gesammten Bulbus.

Aber auch ohne alle auffindbare äussere Veranlassung, scheinbar von selbst, entwickeln sich unter solchen Umständen mitunter corneale Infiltrate von ganz eigenthümlichem Verhalten neben massenhaften uvealen Producten von knotigem Bau und käsigem Aussehen, welche ich mit Rücksicht auf das vorhandene Allgemeinleiden als »tuberculöse« beschrieben habe.¹⁾ Nach den neuzeitigen geläuterten Anschauungen dürfen dieselben aber kaum mehr anders, denn als hyperplastische eitrige Bildungen aufgefasst und müssen von dem echten heteroplastischen Tuberkel Virchow's²⁾ strenge geschieden werden.

Ob dieser einzeln stehend oder gar primär in der Hornhaut vorkomme, wie Einige behaupten,³⁾ ist nach den Untersuchungen Baumgarten's⁴⁾ und Hänsell's⁵⁾ sehr zu bezweifeln. Ein Durchbrechen von Tuberkelmassen aus dem vorderen Kammerraume durch die Cornea und die Möglichkeit, durch Impfung Tuberkel in der Hornhaut zu erzeugen, gelten jedoch als erwiesene Thatsachen. Sattler⁶⁾ hat Tuberkel in der pannösen Granulationsschichte beobachtet.

¹⁾ Stellwag, Ophthalmologie I., S. 148, 150, 338, Anmerkung 165; II., S. 146, 451, Anmerkung 153.

²⁾ Virchow, Die krankhaften Geschwülste II. Berlin, 1864—1865. Vorlesung 21.

³⁾ Arcoleo, Resoconto d. clin. ottalm. Palermo, 1871. p. 127; Gradenigo, Ann. d'ocul., 1870, p. 177, 260; Walb, Klin. Monatsblätter, 1877, S. 285, Literatur S. 291; Perl's Arch. f. Ophthalmologie XIX., 1, S. 221.

⁴⁾ Baumgarten, Arch. f. Ophthalmologie XXIV., 3, S. 185, 194.

⁵⁾ Hänsell, ibid. XXV., 4, S. 1, 59.

⁶⁾ Sattler, Klin. Monatsblätter, 1877, Beilage S. 64.

Die knotigen Infiltrate, welche bei der Lepra, bei der anästhetischen Form sowohl als besonders bei der knotigen, öfters in der Hornhaut, Iris, dem Strahlenkranze und in der Aderhaut sich entwickeln, sind nicht Tuberkel, sondern Granulome. Sie bestehen aus lauter Rundzellen, führen spärliche Gefässe, verkäsen gerne und schrumpfen. Wo sie vereitern, ist meistens Facialislähmung und Ectropium gegeben; die Ursache der eitrigen Schmelzung scheint in dem Blossliegen des Herdes gesucht werden zu müssen.¹⁾

Zu den conjunctivalen Formen der Keratitis (S. 57) übergehend, werde ich vorerst von dem Herpes ciliaris²⁾ und dann von der oberflächlichen gefässbildenden Hornhautentzündung sprechen.

Der Herpes ciliaris kennzeichnet sich in seiner ursprünglichen primären Gestalt durch einen äusserst scharf umschriebenen, im Querschnitte stets kreisrunden, im senkrechten Durchrisse aber spitzkegeligen, mohn- bis hirsekorngrossen, aus dicht aneinander gedrängten Rundzellen bestehenden Knoten, dessen nach hinten sehende Spitze in einen Nerven mit entzündlich infiltrirter Scheide ausläuft (Fig. 1 und 2).

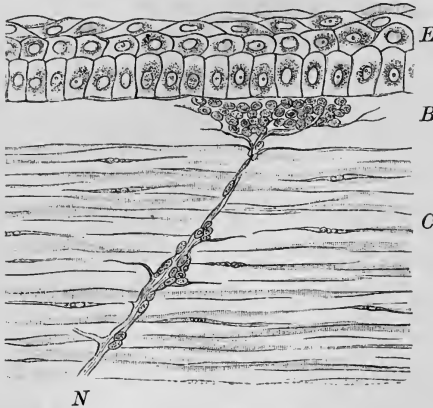
Er lagert immer ganz oberflächlich, seine breite Basis dicht unter der Oberhaut diese mehr oder weniger vorbauchend, der Körper in das Gefüge eingesenkt. Sein Standort ist das Bindehautblatt der Hornhaut und das vordere Dritttheil der Conjunctiva bulbi. Nur in den allerseltensten Ausnahmefällen, wenn jemals, findet man ihn jenseits dieser Grenze im Lidspalten-theile oder gar auf den von den Lidern gedeckten Portionen der Bindehaut.

¹⁾ O. Bull und Hansen, The leprous diseases of the eye. Christiania, 1873. p. 2 u. f.; J. Neumann, Klinische Vorlesungen über Lepra. Wien, 1877. S. 13.

²⁾ Stellwag, Walther und Ammon's Journal für Chirurgie und Augenheilkunde IX., S. 510 u. f.; Ophthalmologie I., S. 90; Lehrbuch, 1870, S. 58, 67.

Der Knoten kann ausnahmsweise wieder zurückgehen, aber auch organisiren und ständig werden. In der Regel jedoch lockert sich bald sein Gefüge, indem eine faserstoffreiche wässerige

Fig. 1.



Herpesknoten im ersten Entwicklungsstadium nach Iwanoff.

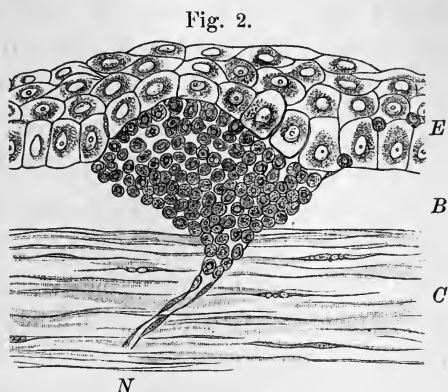
E Epithel, *B* Bowmann'sche Membran, *C* Grundsubstanz der Hornhaut. *N* der erkrankte Cornealnerv, von Rundzellen reichlich besetzt, am Vorderende den Knoten tragend.

Intercellularsubstanz die Zellen auseinanderdrängt und sich gleichzeitig in grösserer Menge an der Oberfläche sammelt. Das überliegende Epithel wird solchermassen emporgehoben und bildet ein den Knoten krönendes wasserhelles Bläschen, das jedoch binnen Kurzem sich lymphartig und später eiterähnlich trübt, indem die Zellen rasch verfettigen, zerfallen und dem mittlerweile ebenfalls differencirten Bläscheninhalte sich beimischen. Gemeiniglich kömmt es in-

dessen gar nicht zur Bildung eines »Lymph- oder Eiterbläschens«, das zarte Epithel berstet frühzeitig und man gewahrt statt dessen eine runde mohn- bis hirsekorn-grosse Excoriation mit überhängenden fetzigen epithelialen Rändern und lymph- oder eiterartig infiltrirtem Boden. Bald aber stösst sich auch die infiltrirte Masse ab, es zeigt sich eine scharf umschriebene kreisrunde, wie mit einem Locheisen geschlagene, trichterförmige Lücke im Hornhautgefüge, deren Ränder und Boden meistens ganz durchsichtig sind, gewöhnlich aber rasch sich florartig trüben.

Der Process beginnt stets mit einem mehr weniger lebhaften örtlichen Schmerz, welcher gewöhnlich Lidkrampf, vermehrte Thränensecretion und grosse Empfindlichkeit der Netzhaut gegen Licht, also einen unter dem Namen »Lichtscheu« bekannten Symptomencomplex auslöst. Dabei wird in einfachen schulgerechten

Fällen ein von dem Knoten aus gegen die Uebergangsfalte hin streng meridional ziehender band- oder fächerförmiger Streifen der Augapfelbindehaut und des unterliegenden episcleralen Gefüges von Blut eingespritzt und entzündlich geschwellt. Steht der Knoten aber jenseits des Randes in der Hornhaut, so erscheint der entzündlich geröthete und geschwellte Sector der Conjunctiva und Episclera Anfangs von dem Knoten getrennt. Allmählig aber trübt sich der zwischenliegende Theil der Cornea durch Entwicklung eines subepithelialen graulichen Trübung, die sich rasch mit Blutgefäßen durchspinnt und nun als Verlängerung des conjunctivalen Gefäßbündels bis zu den Knoten hinzieht.



Herpesknoten vor Entwicklung des Bläschens nach Iwanoff.

Das Epithel *E* erscheint bereits etwas vorgebaucht.

Die ursprünglich streng typische Gestaltung des Entzündungsherdes als eines bläscentragenden scharf begrenzten kegelförmigen Knotens, welcher in einem zur vorderen Augapfeloberfläche hinstreichenden Gefühlsnerven mit entzündlich veränderter Scheide ausläuft, kennzeichnen den Process ganz unzweideutig als ein zur Gruppe der Gürtelausschläge gehöriges Exanthem. Und wirklich finden sich ganz dieselben Efflorescenzen auf der Cornea und auf dem vorderen Dritttheile der Conjunctiva bulbi in einem grossen Procente der nicht gerade seltenen Fälle, in welchen ein zweifelloser Herpes zoster sich auf den Lidern, der Stirne, vornehmlich aber im Verzweigungsgebiete des Nervus nasociliaris entwickelt hat.

Das Aufschliessen der charakteristischen Hornhautefflorescenzen im Verlaufe des Herpes zoster nasociliaris, welches ich in zwei Fällen der Hebra'schen Klinik zu beobachten Gelegenheit hatte,

war es auch, was mich vor dreissig Jahren bestimmt hat, die Beziehungen des bis dahin als *Ophthalmia pustularis*, *phlyctaenulosa*, *serophulosa* u. s. w. beschriebenen, überaus häufigen krankhaften Vorganges zu den Gürtelausschlägen näher zu studiren. Die Ergebnisse dieser Untersuchungen hatten mir bald die Ueberzeugung aufgedrängt, dass beide Processe auf das Innigste zusammenhängen, ja dass der *Herpes ciliaris* nichts Anderes, als ein auf das Verzweigungsgebiet eines einzelnen oder mehrerer Ciliarnervenfasern beschränkter Zoster sei. Eine reiche Erfahrung hat seither an dieser Ueberzeugung nichts zu ändern vermocht; im Gegentheile haben meine eigenen und die veröffentlichten Beobachtungen Anderer dieselbe bis zur Unerschütterlichkeit gefestiget.

Es müsste eine hübsche Reihe sein, wenn ich alle seit 1847 gesehenen Fälle von *Herpes zoster* der Lider, Wangen, der Stirne und Nase mit gleichzeitigem *Herpes ciliaris* zusammenstellen könnte. Ich stehe davon ab, weil die wenigsten genau genug notirt sind, als dass sie als Beweismaterial dienen könnten. Doch war keiner darunter, welcher als Gegengrund hätte verwerthet werden können. Einen solchen hätte ich auf das Sorgfältigste untersucht und in meinen Aufzeichnungen roth angestrichen. Meistens kommen auch die Kranken erst zum Augenarzte, wenn das Augenleiden bereits vorgeschritten und seine ursprüngliche Gestalt verwischt ist; man findet kein Bläschen mehr und der oft winzige unterlagernde Knoten ist bereits geschmolzen, ja häufig sind schon secundäre Zustände gegeben, die Efflorescenzen haben sich in Geschwüre mit ganz unregelmässigen Grenzen und durchsichtigem oder infiltrirtem Boden verwandelt. Waren dieselben gruppenweise gehäuft, so erscheinen sie in einen mehr weniger tiefgreifenden gemeinsamen geschwürigen Herd zusammengeflossen, auf dessen Boden man nur ausnahmsweise noch die den einzelnen Knötchen zugehörigen Substanzstückchen unterscheiden kann. Hier und da stösst man indessen doch auf Fälle, in welchen das Augenleiden von seiner Entstehung an oder doch in seiner ursprünglichen Form zu

beobachten ist und da zeigt es sich denn auch auf das Bestimmteste, dass die beim Zoster ophthalmicus im vorderen Ciliargebiete aufschliessenden Efflorescenzen in Allem und Jedem auf das Vollständigste jenen gleichen, welche das eigentliche Wesen des so überaus häufigen Herpes ciliaris (corneae et conjunctivae) ausmachen.

Bei einem 22jährigen Tischlergehilfen ist angeblich seit zwei Tagen die ganze rechte Stirnhälfte, von der Medianlinie bis zur Schläfengegend und aufwärts in den behaarten Theil der Kopfhaut hinein, ferner das innere Drittel des rechten oberen Augenlides besetzt mit grösseren und kleineren, von hämorrhagischen Extravasaten theilweise blauroth gefärbten Gruppen herpetischer Efflorescenzen, während der übrige obere Lidrand einzelne zerstreut stehende, Bläschen tragende Knoten aufweist. Die Angapfelbindehaut ist ganz blass, mit Ausnahme eines von der Uebergangsfalte zum unteren äusseren Quadranten der Cornea meridional streichenden Bündels stark eingespritzter Gefässe, welche sich über den Hornhautrand hinüber bis zu einem bereits geschmolzenen herpetischen Knoten ziehen. Dieser sitzt etwa in der Mitte des Halbmessers, dringt trichterförmig tief in das Cornealgefüge ein und ist von eitergelber Farbe. Er ist nur in den tieferen Schichten scharf begrenzt, an der Oberfläche findet er sich umgeben von einer lancettlichen Excoriation mit florig getrübbtem Grunde. Am Nasenflügel und im Inneren der Nase war keine Veränderung zu sehen.

Während ich die letzte Feile an das Manuscript der vorliegenden Arbeit lege, Ende September 1881, befinden sich zufällig gerade zwei Fälle von Herpes zoster ophthalmicus auf meiner Klinik in Behandlung. Ich lasse sie nach den Aufzeichnungen des Herrn Dr. Hampel folgen. Der erste Fall betrifft einen stämmig gebauten 18jährigen Drechslergehilfen, welcher zwei Tage vor seiner Aufnahme unter allgemeinem Unbehagen, Frösteln, Uebelkeiten, an heftigen brennenden Schmerzen und entzündlicher Schwellung in der Umgebung des rechten Auges erkrankt war. Bei der Untersuchung zeigen sich an der äusseren Haut der rechten Stirn- und Nasenhälfte sowie der beiden rechtsseitigen Lider zahlreiche theils einzeln stehende, theils in grössere und kleinere Gruppen gehäufte, hirse- bis hanfkorn-grosse Bläschen mit trübem, serösen bis eitergelben Inhalte. Diese Bläschen und Bläschengruppen sitzen sämmtlich auf dunkelrothem derb infiltrirten und mächtig geschwellten Boden, heben sich demgemäss sehr deutlich ab von den umgebenden nur mässig gerötheten und geschwellten Hauttheilen, welche mehr den Charakter entzündlichen Oedems zur Schau tragen. Der Krankheitsherd ist an der Mittellinie der Stirne und Nase scharf abgesetzt. Er erstreckt sich nach oben und in der Schläfengegend bis nahe an die Haargrenze, nach unten bis an die Spitze und den Flügelrand der Nase. Die beiden Lider sind so stark

angeschwollen, dass die Lidspalte nicht geöffnet werden kann. Der mediale Theil derselben ist von einer mächtigen Bläschengruppe bestanden, welche mit einzelnen Efflorescenzen auf die freie Lidrandfläche, ja auf die Randpartie der *Conjunctiva palpebralis* übergreift. Die Bläschen sind nicht alle gleichen Alters. Während die nahe der Haargrenze und an der Nasenspitze sitzenden noch prall gespannt und von einem wenig trüben Inhalte gefüllt erscheinen, sind die dem Auge näher gelegenen schon etwas eingesunken, die epitheliale Wand derselben ist deutlich gerunzelt und der Inhalt dem Eiter ähnlich. Die Oberfläche der zwischengelegenen dunkel blauröthlich gefärbten und stark infiltrirten Hautstellen ist von schilfriger Epidermis überkleidet. Die *Conjunctiva palpebralis* und *bulbi* ist geröthet und geschwellt, von reichlichen Thränen überfluthet. Rings um die Hornhaut ist das episclerale Gefässnetz stark eingespritzt, am meisten nach oben und aussen, wo sich bei 4mm. von dem Cornealrande entfernt ein hirsekorngrosses rundliches scharf umschriebenes grauliches Herpesknötchen entwickelt hat. Hornhaut und Iris sammt den tiefer gelegenen Theilen des Augapfels erscheinen normal, die Pupille eng, träge reagirend. Lichtscheu nicht besonders stark, Schmerzhaftigkeit gering, Bulbushärte nicht merkbar verändert. Ueber Sensibilitätsstörungen im Bereiche des Krankheitsherdes lassen sich keine sicheren Auskünfte ermitteln, doch giebt der Kranke eine Verminderung der Empfindlichkeit zu. — Tags darauf findet sich am oberen Cornealrande, im Limbus eingebettet, ein dem vorerwähnten ganz ähnliches rundes Knötchen, während in der äusseren Haut der Schläfengegend eine neue Gruppe von Bläschenknoten aufgeschossen ist. Nach weiteren 24 Stunden sind die zwei pericornealen Knötchen in kleine rundliche flache Geschwürcchen mit graulichem Belage verwandelt. Dafür haben sich in der Hornhaut selbst, nahe ihrem oberen Rande, drei vollkommen wasserhelle Bläschen auf mattem trüben Boden gebildet. Nach wenigen Stunden sind dieselben geborsten und an ihrer Stelle zeigen sich ganz oberflächliche, an den Grenzen zusammenfliessende Substanzverluste mit trübem Belage. Im Uebrigen erscheint die Hornhaut sowie die Iris normal. Die Efflorescenzen an der äusseren Haut sind unter Verminderung der entzündlichen Erscheinungen zu flachen gelben und braunen Borken vertrocknet, zum Theile auch wohl schon abgefallen, so dass an ihrer Stelle mehr oder weniger tiefgreifende, unregelmässig aber scharf geränderte Substanzverluste mit Eiterbelag zu Tage treten. Der Kranke verlässt in diesem Zustande das Spital.

Der andere Fall wurde bloss ambulatorisch behandelt. Ein 16jähriger schwächlich gebauter Schneider war vier Tage vor seinem Erscheinen auf der Klinik unter Schüttelfrost und allgemeinem Unbehagen erkrankt. Des Morgens darauf war im rechten Mundwinkel ein schmerzhafter Ausschlag bemerkt worden. Am zweiten Tage nach der Erkrankung begann das rechte Auge zu schmerzen, zu thränen, es röthete sich, während die Lider anschwellen und gleichzeitig in der Gegend des rechten Stirnhöckers ein ovaler, etwa

silberguldengrosser Entzündungsherd zum Vorschein kam. Da der Zustand allmählig schlimmer wurde, suchte der Kranke ärztliche Hilfe. Es zeigt sich am rechten Mundwinkel eine etwa bohngrosse, dunkel blauroth gefärbte, derb infiltrierte Stelle, welche mit gelbbraunen Krusten bedeckt ist und theilweise die äussere Haut, theilweise die Lippenschleimhaut betrifft. Einzelne der Borken lösen sich bereits und lassen unter sich rundliche, scharf und steil begrenzte, ziemlich tiefgreifende Substanzverluste erkennen. Die Lider des rechten Auges sind von entzündlichem Oedem angeschwollen. Ihr innerer Theil sowie die dem Canthus nahe Partie der äusseren Haut ist dunkel geröthet, derb infiltrirt und von einer Anzahl runder hirsekorngrosser Bläschen mit gelblichtrübem Inhalte bestanden. Eine ganz ähnliche aber grössere Efflorescenzgruppe befindet sich in der Gegend des rechten Stirnhöckers. Die Lider sind krampfhaft geschlossen, von Thränen überfluthet. Bei ihrer gewaltsamen Oeffnung zeigt sich eine intensive pericorneale Gefässinjection. Nach oben hin nimmt dieselbe noch etwas zu und dort präsentiren sich, dem Limbus aufsitzend, zwei rundliche mohnkorn-grosse grauliche Knötchen. Etwas unterhalb derselben erscheint die Cornea im Umfange eines Pfefferkornes der Oberhaut beraubt, rauh, exfoliirt. Nach zwei Tagen sind die Reizerscheinungen gewichen, die beiden Knötchen am Limbus in oberflächliche Geschwürchen mit geringem graulichen Beschlage verwandelt, die Excoriationen der Cornea in Ueberhäutung und die Herpesgruppen an der äusseren Haut in Abtrocknung begriffen. Der Kranke bleibt aus.

Auch Emmert¹⁾ beschreibt die beim Zoster ophthalmicus in der Hornhaut auftretenden Efflorescenzen als rundliche sulzige Knötchen, Jaksch²⁾ als feine oberflächliche Infiltrate, Hybord³⁾ als oberflächliche stecknadelkopfgrosse Geschwüre, Wyss⁴⁾ als Bläschen, welche in die Grundsubstanz der Hornhaut hineingreifen und auf der Bindehaut als umschriebene Grübchen und weisse Punkte erscheinen, aus denen sich etwas Eiter auspressen lässt. Hirschberg⁵⁾ erzählt von einem Falle, in welchem neben Herpes zoster nasociliaris »typische Conjunctivitis phlyctenulosa« bestand, und Johnen⁶⁾ erklärt das Hornhautleiden bei Zoster ophthalmicus

1) Emmert, Wiener medicinische Wochenschrift, 1870, Nr. 42.

2) Jaksch, Nagel's Jahresbericht, 1870, S. 413.

3) Hybord nach Jaclard, Contribution à l'étude de Herpes ophth. Genève, 1874. p. 11.

4) Wyss, Arch. f. Heilkunde XII., S. 261.

5) Hirschberg, Klinische Beobachtungen. Berlin, 1874. S. 87, 4. Fall.

6) Johnen, Deutsche Klinik, 1868, S. 228.

geradezu für identisch mit dem, was man Keratitis lymphatica, scrophulosa oder phlyctaenulosa nennt.

In den meisten Fällen findet man die Cornealefflorescenzen beim Zoster ophthalmicus allerdings kurzweg als Phlyctänen oder als wasserhelle Bläschen bezeichnet, wenn es sich nicht bereits um secundäre Zustände handelt, und Horner¹⁾ will sogar die Knotenform ganz hinwegläugnen. Nach ihm ist »die erste Erkrankung, welche wir finden, immer das Auftreten einer Reihe vollkommen wasserheller Bläschen, die meistens gruppenweise zusammengehören und ganz gewöhnlich mehr peripherisch an der Cornea sitzend eine Rosenkranzstellung einnehmen. Natürlich ist ein gewisser Wechsel in Zahl, Sitz und Gruppierung der Bläschen vorhanden, aber charakteristisch ist immer, dass die primäre Affection in wasserhellen Bläschen besteht, die gruppenweise zusammengeordnet sind. Dabei ist im ersten Momente der Eruption fast keine Trübung der Hornhaut, nur eine unbedeutende Trübung des Epithels da, wo die Bläschen aufsteigen, und eine sehr leichte Trübung der umgebenden Hornhaut. Wenn die Bläschen platzen (die nie wie bei Keratitis phlyctaenulosa einen grauen Hügel darstellen, der offenbar durch eine Zellenanhäufung bedingt wäre), dann haben wir einen unregelmässigen Substanzverlust, den wir Alle auf den ersten Blick für eine traumatische Keratitis ansehen würden.«

Es steht diese Behauptung Horner's in grellem Widerspruche mit den zahlreichen Beobachtungen vieler Anderer, wie schon eine oberflächliche Durchsicht der veröffentlichten Fälle mit aller Sicherheit erkennen lässt. Es ist dies Horner auch nicht entgangen, und er fand sich darum veranlasst, die als Keratitis lymphatica, scrophulosa oder phlyctaenulosa beschriebene Krankheit nach Hasner's²⁾ Vorgang dem Ekzem zuzurechnen.³⁾

¹⁾ Horner, Klinische Monatsblätter, 1871, S. 321, 324.

²⁾ Hasner, Entwurf einer anatomischen Begründung etc. Prag, 1847. S. 88.

³⁾ Horner, l. c., S. 337.

Es hat zu der herrschenden Verwirrung der Umstand viel beigetragen, dass die Dermatologen, der am meisten in die Augen springenden Erscheinung nachgehend, den Herpes einfach unter die Bläschenausschläge eingereiht haben. Es heisst in den betreffenden Lehrbüchern ¹⁾ ziemlich übereinstimmend: »Wir verstehen seit Willan unter Herpes eine acut und typisch verlaufende gutartige Hautkrankheit, welche sich durch die Bildung von in Gruppen gestellten, mit wasserheller Flüssigkeit gefüllten Bläschen charakterisirt, gewisse theils anatomisch besonders vor-gezeichnete, theils wenigstens topographisch markirte Regionen des Körpers occupirt und jedesmal in einem bestimmten, auf relativ kurze Zeit bemessenen Cyklus abläuft.«

Das Krankheitsbild wird im Allgemeinen folgendermassen gezeichnet: »An einer bestimmten Region der Haut entstehen in acuter Weise eine oder mehrere Gruppen von kleinen Epidermoidalelevationen, Knötchen, welche sich rasch durch Ansammlung von Serum zu Bläschen entwickeln; damit ist die Höhe des Processes erreicht.«

Bezüglich des Zoster heisst es: »Der Ausbruch des Zoster erfolgt, ob mit oder ohne Prodromalneuralgien, höchst acut. Unter dem Gefühle von Brennen schiessen an einzelnen Stellen der Haut auf vorher gerötheter Basis einzelne Gruppen von hirsekorngrossen und etwas grösseren lebhaft rothen Knötchen auf, welche binnen wenigen Stunden, ein bis zwei Tagen, sich zu Bläschen von Stecknadelkopf- bis Schrotkorn- und Erbsengrösse entwickeln Die Eruptionsdauer kann sich auf vier bis acht Tage erstrecken, indem nämlich nicht alle Gruppen schon am ersten Tage auftauchen. Die Efflorescenzen der einzelnen Gruppen aber sind coeui, erreichen demnach die Höhe ihrer Entwicklung gleichzeitig, und es kann eine Gruppe schon voll-

¹⁾ Kaposi, Pathologie und Therapie der Hautkrankheiten. Wien und Leipzig, 1880. S. 307, 312, 314, 325; J. Neumann, Lehrbuch der Hautkrankheiten. Wien, 1880. S. 188.

»ständig entwickelt sein, während eine andere eben erst auftaucht.
 »Die Bläschen der einzelnen Gruppen stehen entweder ganz isolirt
 »von einander, oder sind, wenn grösser geworden, dicht anein-
 »ander gedrängt, ja sie können zu einer grossen an der Oberfläche
 »höckerigen Blase zusammenfliessen Es kann der Zoster
 »abortiv verlaufen, indem alle Gruppen nur in Knötchen be-
 »stehen und letztere gar nirgends zu Bläschen sich entwickeln,
 »sondern alsbald wieder unter Abblättern und Abschuppen sich
 »verlieren. Einzelne unvollkommen entwickelte Gruppen
 »finden sich beinahe bei jedem Zoster, manchmal als ziem-
 »liche Spätlinge. . . .«

Die Schleimhautefflorescenzen bei Herpes facialis (labialis) betreffend, sagt Kaposi: »Bisweilen finden sich analog
 »Erkrankungsherde im Bereiche der Wangenschleimhaut und des
 »weichen und harten Gaumens, der Zunge. Das Epithel wird an
 »einzelnen oder gruppirten Punkten grau getrübt, abgestossen,
 »worauf die betreffenden Stellen roth und für einige Tage empfind-
 »lich zurückbleiben Es ist bekannt, dass dieser Herpes im
 »Verlauf von ephemeren und überhaupt acuten fieberhaften Erkan-
 »kungen, Schnupfen, Pneumonie, Typhus, also bei vollständig gering-
 »fügigen sowie auch bei intensiven Erkrankungen aufzutreten pflegt
 »(Hydroa febrilis).«

Ansichts dieser Schilderungen der Hebra'schen Schule dürfte es Jedermann klar sein, was die Hautärzte unter einem
 »Herpesbläschen« verstanden wissen wollen, und was es mit
 den Horner'schen wasserhellen Bläschen bei Herpes ophthalmicus
 für eine Bewandtniss habe. Wer jemals einen Gürtelausschlag
 beobachtet und die von der heftigsten Entzündung dunkel gerö-
 theten heissen mächtig angeschwollenen und gespannten Hauttheile
 gesehen hat, auf welchen die Bläschen treibenden Knoten
 und späteren Borken wie auf einem gemeinschaftlichen Blüten-
 boden zusammengedrängt stehen; wer weiters die häufig bis auf
 das Unterhautbindegewebe reichenden hässlichen zerrissenen Narben
 betrachtet hat, welche der Zoster in vielen Fällen zurücklässt: der

kann das anatomische Wesen der Herpesefflorescenz unmöglich in der Emportreibung der Oberhaut durch eine blosse Ansammlung rein seröser wasserheller Flüssigkeit erblicken. Im Uebrigen verweise ich ihn auf die mikroskopischen Untersuchungen Is. Neumann's¹⁾ und die von diesem gelieferten Zeichnungen.

Man ist nun aber einmal gewöhnt, den Zoster einen Bläschenausschlag zu nennen und so haben denn auch die meisten Schriftsteller bei der Mittheilung ihrer Fälle sich der Mühe enthoben, auf eine nähere Beschreibung der in der Horn- und Bindehaut auftretenden Efflorescenzen näher einzugehen. Sie sprechen kurzweg von Bläschen und von Phlyctänen. Was den Ausdruck »Bläschen« betrifft, so ist es durchaus nicht nothwendig, stets einen Beobachtungsfehler unterzustellen. Ich möchte betreffs dessen nur in Erinnerung bringen, dass selbst reichliche Anhäufungen von Rundzellen im Cornealgefüge dem freien Auge häufig erst sichtbar werden, wenn die Elemente sich bereits differenzirt haben, dass eine umschriebene Infiltration des Bläschenbodens also ganz gut bestehen könne, ohne dass dieselbe vor dem meistens so frühzeitigen Bersten des Bläschens bemerkbar wird. Mit der Bezeichnung »Phlyctäne« spielen die Beobachter aber ganz deutlich auf die *Ophthalmia phlyctaenulosa*, *lymphatica* u. s. w. an, deren Efflorescenzen ursprünglich unbestrittenermassen Bläschen tragende Knoten sind, welche indessen durch mannigfaltige secundäre Wandlungen in der Bläschenwand, in dem Knoten und in dem Boden der Efflorescenz sich weiterhin sehr verschiedenartig zu gestalten vermögen.²⁾ Ein triftiger Einwand gegen die Gleichstellung der Efflorescenzen beim Zoster ophthalmicus und beim Herpes ciliaris lässt sich demgemäss aus diesen Angaben der Autoren nicht schmieden.

Indem ich nun auf die übrigen Merkmale des Herpes übergehe, muss ich in erster Linie hervorheben, was ich seit

¹⁾ Is. Neumann, l. c., S. 198, 200.

²⁾ Siehe die Zusammenstellung von V. Jaclard, *Contribution à l'étude de Herpes ophth.* Genève, 1874. p. 7, 13, 66.

dreissig Jahren schon so oft betont habe, nämlich, dass beim Herpes ciliaris jede einzelne Efflorescenz den für die Bläschenflechte überhaupt charakteristischen acuten und typischen Verlauf nehme. Wenn die Krankheit unter gewissen Umständen sich öfters Wochen und Monate fortspinnst, so liegt der Grund einmal darin, dass der Herpes ciliaris gleich dem Herpes facialis zu Recidiven neigt, eine Efflorescenz nach der anderen treibt; das andere Mal aber darin, dass nach Ablauf des typischen Processes die Verheilung der durch die Efflorescenzen gesetzten und vielen äusseren Schädlichkeiten preisgegebenen Substanzlücken, wie nach den Pocken u. s. w., längere Zeit in Anspruch nimmt und nicht selten Störungen erleidet.

Dazu kömmt, dass die dem Zoster pathognomonisch zugehörigen nervösen Erscheinungen sich in allen ihren Einzelheiten auch beim Herpes ciliaris wieder finden. Die qualvollen Neuralgien, welche dem Gürtelausschlage voranzugehen und ihn zu begleiten pflegen, sind beim Herpes ciliaris durch die mehr oder weniger lebhaften brennenden oder stechenden Schmerzen vertreten, welche den Beginn des Augenleidens kennzeichnen und sich gerne mit dem Symptomencomplexe »Lichtscheu« vergesellschaften. Nicht minder aber finden auch die Anästhesien der vom Zoster befallenen Hauttheile und die nebenhergehenden, auf vasomotorische Störungen bezogenen Erscheinungen beim Herpes ciliaris ihr Aequivalent. Nach Molter's¹⁾ Versuchen erzeugen nämlich »phlyctänuläre Processe partielle Empfindungs-»lähmung und zwar Analgie im Bereiche der citrig infiltrirten »oder vom Epithel entblösten Stellen; ferner herabgesetztes Empfindungsvermögen für Schmerz und Berührung in nächster Nähe, »während Drucksinn und Temperatursinn unverändert bleiben.« Nagel²⁾ hebt überdies das häufige Vorkommen von Hypotonie des Bulbus bei phlyctänulären Formen der Keratitis hervor.

¹⁾ Molter, Klinische Monatsblätter, 1878, Beilage S. 58, 60.

²⁾ Nagel, *ibid.*, 1873, S. 397, 398.

Horner¹⁾ hat zuerst auf diese beiden Symptome bei der Bläschenflechte des Auges aufmerksam gemacht, spricht sie aber nur dem Zoster ophthalmicus und einer besonderen, durch Schmerzhaftigkeit und Hartnäckigkeit ausgezeichneten Form des Herpes corneae zu, welche sich durch gruppenweise Eruption und Confluenz wasserheller Bläschen charakterisirt. Die Hornhaut soll dabei ihrem ganzen Umfange nach anästhetisch und die Druckverminderung eine colossale sein. Molter²⁾ und Hirschberg³⁾ fanden gänzliche Empfindungslosigkeit für Druck und Schmerz sowie Lähmung des Temperatursinnes an den Eruptionsstellen der Cornea bei Zoster ophthalmicus, und Fuchs⁴⁾ totale Unempfindlichkeit der Hornhaut gegen die gröbste Berührung sowie gegen Hitze und Eiskälte neben vollständiger Trigeminallähmung nach einem Gürtelausschlage in dessen Gebiete.

Wenn bezüglich der genannten Erscheinungen beim Zoster ophthalmicus und dem Herpes ciliaris ein Unterschied besteht, so kann derselbe nach dem Mitgetheilten nicht als ein wesentlicher, sondern lediglich als ein gradweiser anerkannt werden; und für einen solchen bieten die vorliegenden pathologisch anatomischen Befunde eine völlig genügende Erklärung. Das eigentliche Grundleiden und der Ausgangspunkt des an der Körperoberfläche sich abspielenden Processes ist nämlich stets ein Entzündungsherd in irgend welchem Theile eines Gefühlsnerven. Bei dem Herpes ciliaris beschränkt sich derselbe auf die Peripherie eines einzelnen Nervenfadens oder auf einen Endzweig letzter Ordnung; bei den Gürtelausschlägen im strengen Wortsinne aber ist ein grösserer Ast oder Stamm, ein ihm angehöriges peripheres Ganglion oder sein Centraltheil der Ursitz des Leidens. Für den Herpes ciliaris hat Iwanoff die erforderlichen Belege geliefert (S. 76, 77); für den Zoster aber stehen bereits eine ganze Reihe von Leichenuntersuchungen zu Gebote.

Nach den Ergebnissen der ersten Sectionsbefunde⁵⁾ musste es scheinen, als ob der Zoster der Gliedmassen und des Rumpfes

1) Horner, Klinische Monatsblätter, 1871, S. 324, 325.

2) Molter, *ibid.*, 1878, Beilage S. 40 u. f.

3) Hirschberg, Arch. f. Augenheilkunde VIII., S. 167.

4) Fuchs, Wiener medicinische Jahrbücher, 1878, S. 578.

5) Literatur: Abrahamsz, XIV. Jaarlijksch Verslag. Utrecht, 1873. S. 2; Kaposi, Pathologie und Therapie der Hautkrankheiten. Wien, 1880.

stets von einem entzündeten Spinalganglion, der Zoster ophthalmicus aber vom Ganglion Gasseri seinen Ausgangspunkt nehme.

Was den letzteren betrifft, so fand Wyss¹⁾ in Uebereinstimmung mit dem ersten Beobachter der Ganglienerkrankung, Bärensprung,²⁾ eine entzündliche Infiltration und Blutaustretung im Ganglion Gasseri. Die Hornhaut war in ihren oberflächlichen Schichten von Zellen stark durchsetzt, so dass die Anhäufung der Zellen in den Nervenscheiden wenig auffiel. Die Ciliarnerven waren von lymphoiden Zellen umhüllt. Dabei Iridochorioiditis mit Blutextravasaten, welche Wyss jedoch auf die nebenhergehende und zum Tode führende Phlebitis venae ophthalmicae zurückführt. Horner³⁾ fand in demselben Falle die langen Ciliarnerven von Lymphzellen und Blut sehr verändert.

Sattler⁴⁾ beobachtete einen Herpes ophthalmicus bei einem 85jährigen Manne nach Kohlenoxydgasvergiftung. Die Efflorescenzgruppen waren über das ganze Verzweigungsgebiet des ersten Quintusastes ausgebreitet. In der Cornea ein kleines flaches Geschwür. Iridochorioiditis mit starker Netzhaut- und Glaskörperinfiltration. Das Ganglion Gasseri erschien dem freien Auge grauröthlich, sehr saftreich, ohne Blutaustretungen. Ebenso der erste Trigeminasast mit seinen Augenästen und dem Ganglion ciliare. Mikroskopisch zeigte sich Infiltration des interstitiellen Bindegewebes mit Rundzellen und regressive Metamorphose der Ganglienzellen bis zum Zerfalle, Umwandlung des die Ganglienzellen umgebenden Endothels in graue trübe homogene Massen, soweit der erste Ast im Ganglion Wurzeln hat, während die übrigen Theile des Ganglion fast vollkommen normal waren. Auch die durchsetzenden Fasern des Trigeminus waren ziemlich intact, während die dort entspringenden sehr verändert erschienen. Im Ganglion ciliare waren die Ganglienzellen unverändert, dagegen das interstitielle Bindegewebe sehr stark mit Rundzellen durchsetzt und die eintretenden Fasern ziemlich degenerirt. Noch mehr degenerirt aber erschienen die austretenden Ciliarnerven und zwar bis in ihre letzten Verästelungen, doch abnehmend gegen die Peripherie. Sattler schliesst daraus, dass es sich hier nicht um ein Fortschreiten der Entzündung von dem Nervengefüge auf das Bindegewebe handle, sondern

S. 308; Wiener medicinische Jahrbücher, 1876, S. 60 u. f.; J. Neumann, Lehrbuch der Hautkrankheiten. Wien, 1880. S. 197; Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 69, 77.

¹⁾ Wyss, Arch. f. Heilkunde XII., S. 261, 267.

²⁾ Bärensprung, Charité-Annalen, 1863, IX., 3, S. 7, 8.

³⁾ Horner, Klinische Monatsblätter, 1871, S. 336. . .

⁴⁾ Sattler, *ibid.*, 1874, S. 352; Anzeiger der Gesellschaft der Aerzte. Wien, 1875. Nr. 3.

dass dieses eher durch den Einfluss der Nerven auf die Capillaren und procapillaren Venen geschehe.

Wäre nach diesen Erfahrungen die Entwicklung eines Gürtelausschlages wirklich an entzündliche Vorgänge im Bereiche von Ganglien gebunden, so müsste man mit Rücksicht auf die unzweifelhafte Gleichheit des Processes auch den Herpes ciliaris aus ähnlichen Erkrankungen der zahlreichen intrachorioidalen Ganglien abzuleiten versuchen. Es hat sich jedoch ergeben und die Untersuchungen Kaposi's¹⁾ leisten die Gewähr dafür, »dass der »Zoster sich auch in Folge von Verletzungen und Erkrankungen »aller Art, Zerrung, Entzündung, Druck, Neoplasmen etc. theils »der peripheren Nervenstämme für sich, theils der Gebilde »des Rückenmarkes und Gehirnes, mit Ausschluss also »der Intervertebralganglien, entwickeln könne.«

Fasst man dies in's Auge, so wird es auf den ersten Blick klar, wie es komme, dass der Herpes ciliaris ein ungemein häufiges Leiden sei und sehr oft auf die allerunbedeutendsten äusseren Veranlassungen zurückgeführt werden müsse, während der Zoster der Haut zu den verhältnissmässig selteneren Krankheiten gerechnet wird. Es ist der Erstere seinem Standorte nach nämlich an die Oberfläche der Cornea und des vordersten Drittheiles der Conjunctiva bulbi gebunden. Es sind dies die am meisten vorspringenden Abschnitte des in der offenen Lidspalte blossliegenden Theiles der vorderen Bulbusoberfläche. Es sind aber auch sehr nervenreiche Abschnitte und die dort endigenden vorderen Ciliarnerven sind nicht wie die Gefühlsnerven der äusseren Haut durch eine dicke Lage verhornter Epidermis geschützt, sondern bilden ein dichtes Geflecht unter der zarten weichen Epithellage, ja dringen mit ihren Endigungen im Bereiche der Hornhaut in das Epithel hinein, sind also der Einwirkung äusserer Reize ganz besonders preisgegeben und müssen es sein,

¹⁾ Kaposi, Wiener medicinische Wochenschrift, 1876, S. 32; 1877, Nr. 25, 26; Wiener medicinische Jahrbücher, 1876, S. 55, 74, 75.

da sie ja gleichsam als Wächter des Auges zu wirken haben. Nervenreize finden an den genannten Stellen also einen wie nirgendwo günstigen Boden und es darf nicht wundern, wenn die Gegenwirkungen daselbst etwas kräftiger ausfallen.

Selbstverständlich wird dieses Missverhältniss zwischen der Grösse des veranlassenden Reizes und der Reaction besonders dort stark hervortreten, wo noch das Moment einer örtlichen oder allgemeinen Schwäche, einer verminderten Widerstandskraft hinzutritt: bei schwächlichen kränklichen verweichlichten, durch unzweckmässige Nahrung und Lebensweise, durch ungesunde Wohnungen u. s. w., durch häufige oder schwere fieberhafte Erkrankungen herabgekommenen, erschöpften Menschen, besonders bei Kindern. Daher denn auch die hervorragende Rolle, welche der Herpes ciliaris unter den Kinderkrankheiten, namentlich unter den sogenannten Scrophuliden (S. 54) sowie unter den Begleitern und Nachkrankheiten der acuten Exantheme, ¹⁾ vorzüglich der Blattern (S. 63) und Masern, ²⁾ spielt.

Es scheint übrigens, als ob das dem Herpes zu Grunde liegende Nervenleiden bestehen könne, ohne dass es nothwendig zur Bildung der charakteristischen Efflorescenzen kommen müsse, dass demnach die Grenzen dieser Krankheitsgruppe noch weiter gesteckt werden dürfen, als dies dermalen geschieht. Schliephake und Heimann ³⁾ berichten von einigen Fällen, in welchen neben heftigen neuralgischen Schmerzen im Verzweigungsgebiete des Trigeminus einseitige Röthung und Wärmeerhöhung der äusseren Haut mit den Erscheinungen einer überaus heftigen Ciliarreizung und mit deutlicher Hypotonie des betreffenden Auges bestand. In mehreren Fällen fanden sich Phlyctänen oder ihre Folgezustände auf der Hornhaut. Einige Male war auch Myosis mit Ptosis des oberen Augenlides und merkbare Sensibilitätsstörung des obersten Hals-

¹⁾ Stellwag, Walther und Ammon's Journal für Chirurgie und Augenheilkunde IX., S. 508; Ophthalmologie I., S. 104.

²⁾ Königstein, Oesterr. Jahrbücher für Pädiatrik VII., 1876, S. 23.

³⁾ Schliephake und Heimann, Arch. f. Augenheilkunde V., S. 286, 303.

ganglion gegeben. Schliephake und Heimann bringen diese Fälle in Verbindung mit anderen, in welchen heftige Ciliarreizung mit Druckverminderung im Auge beobachtet wurde, die Umgebungen des letzteren aber frei blieben. Sie berufen sich dabei auf Nagel,¹⁾ welcher ähnliche Beobachtungen zuerst gemacht hat und geneigt ist, darin eine eigene Krankheitsform zu erblicken, von welcher er vermuthet, dass sie mit dem Zoster in Verwandtschaft stehe. Dieselbe kennzeichnet sich nach seiner Schilderung durch starke pericorneale Injection ohne, irgend erhebliche Veränderungen in der Cornea und Conjunctiva, nur ist eine leichte Schwellung des Limbus ohne deutliche Phlyctänenbildung zu bemerken, dabei geringe Herabsetzung der Sehschärfe und vermehrte Lacrymation, erheblicher Schmerz im Auge bei sehr auffälliger Herabsetzung des Druckes. Die Fälle verlaufen sehr langsam.

Es kömmt ein solcher Zustand mit oder ohne deutliche Hypotonie sehr häufig vor. Ich habe ihn von jeher immer zu dem Herpes ciliaris gerechnet, indem meisthin über kurz oder lang doch die charakteristischen Bläschenknoten aufschliessen, nicht selten mit bedeutender Erleichterung des Kranken, wie dies auch beim Zoster öfters vorkömmt.²⁾ Aber auch einen Fall der ersten Art habe ich gesehen und lasse ihn folgen.

Ein 50jähriger vermöglicher Mann leidet seit einer Woche an sehr heftigen einseitigen, über die ganze linke Kopfhälfte und die linke Nasenseite ausstrahlenden Schmerzen. Seit zwei Tagen sind auch lebhafte Schmerzen und entzündliche Röthe des linken Auges dazu gekommen. Bei näherer Untersuchung ergibt sich, dass die Kopfschmerzen sich auf das ganze Verzweigungsgebiet des linken Stirnnerven bis zum Hinterhaupte erstrecken, oberflächlich in der Haut sitzen und an der Medianlinie eine scharfe Grenze finden. Dieselben sind anhaltend, verstärken sich zeitweilig mit nicht deutlichem Typus bis zum Unerträglichen. Durch Druck auf die schmerzhafteste Kopfschwarte werden sie ermässigt. Dabei fühlt sich die letztere linkerseits viel wärmer an als an der rechten Kopfhälfte. Eine auffallende stärkere Röthung derselben ist jedoch nicht nachzuweisen. Der Kranke klagt über ein eigenthümliches Kriebeln und Ameisenlaufen im Bereiche der linken

¹⁾ Nagel, Klinische Monatsblätter, 1871, S. 335.

²⁾ Samelsohn, Arch. f. Ophthalmologie XXI., 3, S. 29.

Stirn- und Kopfschwarte und bei dem Versuche ergibt sich eine sehr beträchtliche Herabsetzung der Empfindlichkeit gegen Druck, Streichen u. s. w. Ganz ähnlich verhalten sich die linke Nasenhälfte und die innere Hälfte beider linken Augenlider. Ueberdies ist die Schleimhaut der linken Nasenhälfte bedeutend geschwollen, geröthet. Der Kranke hat daselbst das Gefühl eines heftigen Schnupfens ohne auffällig vermehrte Absonderung, jammert über die Verstopfung und das Kriebeln in derselben, während rechterseits völlige Durchgängigkeit besteht. Die beiden linken Augenlider sind leicht geröthet, ihr Rand etwas ödematös angeschwollen. Die Bindehaut geröthet, von Thränen überfluthet, der pericorneale Theil überdies mächtig gewulstet, blauroth gefärbt, der Limbus stark eingespritzt und infiltrirt. Die Cornea glänzend, scheinbar unverändert, Kammer weit, Iris in ihrer Färbung normal, Pupille sehr verengert, auf Atropin nicht reagirend. Die Härte des Bulbus unter der gewöhnlichen Masse. Die gebräuchlichen Mittel bleiben ohne Wirkung, doch gelingt es durch hypodermatische Einspritzung von schwachen Morphiumlösungen zeitweilig die Leiden zu mildern.

Am fünften Tage nach der ersten Untersuchung zeigt sich der untere äussere Quadrant der linken Hornhaut im Umfange einer mittelgrossen Erbse oberflächlich trüb und rau. Anderen Tages ist der Ausbruch einer regelrechten herpetischen Bläschengruppe nicht mehr zu verkennen. Die Bläschen stehen dicht gedrängt. Einzelne derselben sind schon geplatzt und durch kleine Grübchen mit trübem infiltrirten Boden ersetzt. Am achten Tage ist die ganze Gruppe in ein tiefes offenes Geschwür mit fetzig-grubigem Grunde verwandelt, in welchem man noch deutlich einzelne graue Knötchen unterscheiden kann. Von da an verwischt sich die Spur der Bläschenknoten immer mehr, das Geschwür nimmt an Tiefe und Umfang zu, vergesellschaftet sich mit einem mehr als 1^{cm} hohen Onyx, mit hochgradiger Iritis und mit einem sehr massigen Hypopyum, während das Sehvermögen auf quantitative Lichtempfindung sinkt. Eine Durchschneidung des Geschwürbodens mit dem schmalen Staarmesser und die Entleerung des Eiters aus der Kammer sowie die systematische Anwendung von feuchtwarmen Ueberschlägen aus Chamillenaufguss bringen nur unvollständige Erleichterung. Der Process zieht sich wochenlang hin. Auch die Schmerzen und die Gefühlstaubheit im Bereiche der linken Stirne, Kopfschwarte und Nase sowie die Schwellung der Schleimhaut in der linken Nasenhöhle sind wenig geändert. Endlich beginnt das Leiden allmählig zurückzugehen.

Sechs Monate nach dem ersten Auftreten sind alle Schmerzen gewichen, doch im Verzweigungsgebiete des Stirnerven, besonders in der Scheitelwandgegend, das Gefühl noch nicht völlig hergestellt. Die linke Nasenhöhle frei. Die Lider normal, die Bindehaut blass. Einzelne vordere Ciliarvenen stark ausgedehnt, besonders im äusseren Quadranten. Der Augapfel im Umfange etwas verkleinert, unregelmässig gestaltet, indem der äussere Quadrant leicht buckelig hervorspringt. Hier fühlt man auch eine Härte, so dass

man an einen Tumor zu denken Anlass hat. Im Uebrigen ist die Spannung der Lederhaut der normalen gleich. Die Hornhaut erscheint in ihrem Kreisdurchmesser um ein Kleines vermindert, dafür aber stumpfkegelig vorspringend. Die Mitte derselben ist von einer dichten durchgreifenden sehnenähnlichen Narbe eingenommen, der etwa linienbreite Randsaum durchsichtig. Die Iris der Hinterwand der Cornea anliegend, hochgradig atrophirt, stellenweise in straff gespannte dichte weisse fibröse Stränge mit zwischenliegenden schiefergrauen Flecken verwandelt. Absolute Amaurose.

Es tritt in diesem und in den ihm ähnlichen früher erwähnten Fällen die vasomotorische Lähmung ganz deutlich zu Tage. Die verwandtschaftlichen Beziehungen der fraglichen Processe zu dem Herpes erscheinen dadurch noch fester begründet, denn die Wahrzeichen der Gefässparalyse finden sich bei allen Arten von Gürtelausschlägen nicht nur sehr kräftig, sondern in einer für den Verlauf des erkrankten Gefühlsnerven geradezu charakteristischen Weise ausgeprägt.

Strenge genommen ist eigentlich das Gegebenensein vasomotorischer Störungen bei tiefen Erkrankungen von Gefühlsnerven oder ihrer Ganglien selbstverständlich, da die Stämme und Aeste dieser Nerven sowie deren Ganglien sehr viele sympathische Fäden in sich enthalten, beziehungsweise aus den Ganglienzellen hervorgehen lassen. Es müsste sogar das grösste Staunen erregen, wenn bei einer schweren Entzündung des Ganglion Gasseri oder bei Entartung der Quintuswurzeln,¹⁾ wie selbe als Grundleiden des Zoster ophthalmicus nachgewiesen wurden, derlei Symptome immer fehlen sollten; ja man darf sich billig darob verwundern, dass erst Horner²⁾ auf die beträchtliche Wärmelerhöhung und Donder's³⁾ auf die vermehrte Schweissabsonderung im Verzweigungsgebiete des ersten Trigeminusastes bei Bestand eines Gürtelausschlages aufmerksam geworden sind. Es lässt sich nämlich kaum denken, dass die sympathischen Fasern den Erkrankungsherd ganz unbehelligt durchlaufen können.

1) Weidner, Berliner klinische Wochenschrift, 1871, S. 27.

2) Horner, Klinische Monatsblätter, 1871, S. 322.

3) Donders, *ibid.*, S. 334.

Es bedarf aber gar nicht materieller Veränderungen, also einer unmittelbaren Theilnahme der sympathischen Fasern an entzündlichen und anderen pathologischen Vorgängen, welche sich innerhalb des Stammes, Astes oder Ganglion eines Gefühlsnerven abspielen, um im Verzweigungsgebiete des Letzteren und selbst darüber hinaus Gefässlähmungen mit allen ihren Folgen in's Dasein zu rufen. Jedwede kräftige Reizeinwirkung, gleichviel welcher Art sie sei, genügt dazu.¹⁾ In Anbetracht der Wichtigkeit, welche diese Verhältnisse für den vorliegenden Gegenstand haben, erlaube ich mir die Zusammenstellung der Ergebnisse von Versuchen mit Hautreizen aus meinem Lehrbuche²⁾ wörtlich zu wiederholen: Hautreize ziehen primär eine Verengung der kleinen Körpergefässe mit Temperaturerniedrigung sowie mit Vergrösserung der Zahl und Energie der Herzschläge nach sich. Die Gefässcontraction hält auch nach Beseitigung der Ursache noch eine Zeit an, um schliesslich einer geringen Erweiterung Platz zu machen, wenn der Hautreiz ein relativ schwacher war. Die Gefässverengung geht dagegen im Verzweigungsgebiete des gereizten Gefühlsnerven und in dessen Nachbarschaft sehr rasch und fast unmittelbar in starke Erweiterung über, während sie in entfernteren Organen andauert, wenn der Hautreiz ein relativ starker war. Der Grad der effectiven Reizung hängt nicht blos von der absoluten Stärke des Eingriffes, sondern auch von der jeweiligen Irritabilität des Körpers ab, so dass ein und derselbe Reiz bei verschiedenen Individuen und bei demselben Individuum unter verschiedenen Umständen ganz entgegengesetzte Reizzustände veranlassen, also einmal Gefässverengung mit Erniedrigung der Temperatur, das andere Mal Gefässerweiterung mit anfänglicher Steigerung der Wärme, weiterhin aber Verlangsamung des Blutstromes, passive Hyperämien mit davon abhängiger

¹⁾ Foster, Lehrbuch der Physiologie. Heidelberg, 1881. S. 169, 186, 189 u. f.

²⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 12.

Wärmeverminderung begründen und solchermassen die Neigung zu Oedem, zu entzündlichen Ausschwitzungen mit allen deren Folgen steigern oder erzeugen kann.

Ganz im Einklange damit pflegt sich beim Zoster die Reflexwirkung des im heftigsten Reizzustande befindlichen Gefühlsnerven auf das zugehörige vasomotorische Gebiet längs des ganzen Verlaufes des kranken Stammes oder Astes zu offenbaren. Der anatomischen Richtung desselben streng folgend ist ein mehr oder weniger breiter Hautstreifen, welcher sich baumartig verzweigt und an der Spitze seiner Zweige die einzelnen Gruppen der Bläschenknoten trägt, entzündlich geröthet, sammt dem subcutanen Gewebe mächtig angeschwollen und heiss. Beim Herpes ciliaris, wo es sich blos um die analoge Erkrankung eines einzelnen oder mehrerer peripherer Endäste handelt, äussert sich die gleichwerthige vasomotorische Störung in der entzündlichen Röthung und Schwellung eines band- oder fächerförmigen Theiles der Bindehaut und der unterliegenden Episclera, welcher entsprechend dem Zuge der Ciliarnerven genau in meridionaler Richtung streicht. Ist der Knoten entfernt vom Rande auf der Hornhaut gelegen, so endet das eingespritzte Gefässbündel am Limbus, doch häufig trübt sich bald der entsprechende Sector der Cornea durch Ablagerung einer Rundzellenschichte zwischen dem Epithel und dem Bowmann'schen Stratum, bildet zahlreiche blutführende Gefässräume, welche mit dem eingespritzten conjunctivalen und episcleralen Adernetze in unmittelbarer Verbindung stehen, und lässt so das Gefässbündel bis an den Knoten herantreten. Dass bei einer Mehrheit von gleichzeitig bestehenden oder sich vorbereitenden herpetischen Bläschenknoten die zugehörigen Gefässbündel zusammenfliessen und so das charakteristische Bild verwischen können, bedarf keiner weiteren Erörterung.

Die tiefe Röthung, die mächtige Schwellung und die Wärmezunahme, welche beim Zoster längs des Zuges des erkrankten Gefühlsnerven und als Umrahmung der einzelnen Efflorescenzengruppen beobachtet werden, sind selbstverständlich der Ausdruck einer

heftigen Entzündung, welche sich in den betreffenden Theilen der Haut und des unterlagernden lockeren Bindegewebes auf Grundlage der reflectorischen Gefässparalyse entwickelt hat. Beim Herpes frontalis und nasociliaris, wo der erkrankte Quintusast eine grosse Strecke seines Verlaufes in der Tiefe der Augenhöhle verborgen ist, macht sich die von diesem intraorbitalen Nervenstücke ausgehende vasomotorische Störung durch entzündliche Schwellung des lockeren Orbitalgefüges, der Bindehaut und Lider geltend. Häufig und zwar besonders bei Ergriffensein des nasociliaren Astes, welcher dem Augapfel näher liegt und die sensitive Wurzel für das Ganglion ophthalmicum abgiebt, pflanzt sich die Reflexwirkung auf das uveale Gebiet fort, der Bulbus selbst wird unter den Erscheinungen einer Keratoiritis, Iridokyklitis, Iridochorioiditis, ja einer eitrigen Panophthalmitis in den Process einbezogen. Andererseits greift die Neuritis vom Nasociliaris auch gerne auf das Ganglion ophthalmicum und auf die Ciliarnerven über. Gemeinlich wird dann der Augapfel selbst ein Boden für herpetische Eruptionen. Diese treten einzeln oder gruppig gehäuft auf der Hornhaut oder dem vordersten Drittheile der Bindehaut hervor; sie können rasch abheilen, aber auch in verheerende Geschwüre übergehen und die Cornea gänzlich zerstören, ¹⁾ während auf reflectorischem Wege von dem entzündeten ciliaren Gefühlsnerven aus gar nicht selten gleichfalls Iritis, Iridokyklitis u. s. w. angeregt werden.

Beim Herpes ciliaris, wo der entzündliche Reizzustand des peripheren Nervenfadens wahrscheinlich nicht über das intrachorioidale Gangliengebiet hinausreicht, beschränken sich oftmals auch die vasomotorischen Reflexwirkungen auf die nächste Nachbarschaft des ursprünglich ergriffenen sensitiven Nervenrohres und kommen unter der Gestalt des erwähnten bandförmigen Entzündungsstreifens zum Ausdrucke, welcher sich an die Efflorescenz

¹⁾ Hirschfeld, Arch. f. Augenheilkunde VIII., S. 166; Pacton, *ibid.*, S. 168.

anschliessend in meridionaler Richtung durch das Bindehautblatt der Hornhaut, durch die Conjunctiva und unterlagernde Episclera hinzieht.

Je stärker der entzündliche Reizzustand aber wird, um so weiter greift die vasomotorische Störung. Oftmals sieht man grosse Bogentheile des pericornealen Gefüges entzündlich geröthet und geschwellt. Ueberdies wird, besonders wenn der entzündliche Reizzustand wegen öfterer Recidiven des Herpes ciliaris längere Zeit sich hinausspinnt, die Gefässparalyse gerne über die gesammte Bindehaut ausgebreitet, es bilden sich mehr weniger starke Katarrhe aus, welche zur Hyperplasie (Trachom) führen und entschieden blennorrhoeischen Charakter annehmen können (Blennorrhoea scrophulosa Klein¹⁾).

Häufig geschieht es bei so heftigen Reizzuständen auch, dass die Hornhaut in der nächsten Umgebung des Bläschenknotens eitrig infiltrirt und der vordere Theil der Gefässhaut in den Process verwickelt wird, Keratoiritis, Iridokyklitis u. s. w. zum Vorscheine kömmt. Endlich werden bei längerer Dauer des pathologischen Vorganges die vasomotorischen Reflexwirkungen auch in den umliegenden Lymphgeflechten offenbar, es schwellen die Nacken- und Unterkieferdrüsen an und können unter ungünstigen Verhältnissen ganz ausserordentliche Grössen erreichen.

Die entzündlichen Anschwellungen der Schneider'schen Haut, der Nasenflügel und Lippen sowie die ekzematösen Gesichtsausschläge, welche sich im Verlaufe des Herpes ciliaris so gerne ausbilden, sind nur mehr mittelbare Folgen. Sie gehören eigentlich dem Symptomcomplexe »Lichtscheu« an, welcher überhaupt an Reizzustände des vordersten subepithelialen Geflechtes ciliarer Gefühlsnerven gebunden ist. Ihre nächste Veranlassung ist nämlich die Ueberfluthung der Nasenschleimhaut und der genannten Gesichtstheile mit den im Uebermasse abgesonderten sehr salzhaltigen Thränen. Verminderung der

¹⁾ Klein, Oesterreichische Jahrbücher für Pädiatrik, 1876, 1, S. 71.

Thränensecretion durch einen öfters gewechselten gut anliegenden Schutzverband, sorgliche Reinhaltung und Schützung der mehr ausgesetzten Theile der Gesichtshaut durch mit Fett bestrichene Leinenflecke können ihre Entwicklung daher auch leicht verhindern und sie, wo sie bereits gegeben sind, zur Heilung bringen.

Alles in Allem stellt sich der Herpes ciliaris als ein rein örtliches Leiden dar, das von einem sensitiven Endzweige des Ciliarnervensystems ausgeht und bei jedem Menschen in jeder Altersperiode durch Reize der mannigfaltigsten Art angefacht werden kann. Das Moment der örtlichen oder allgemeinen Schwäche und Widerstandsunfähigkeit (S. 52) wird aber bei ihm insoferne von unverhältnissmässig grosser ätiologischer Bedeutung, als es in Anbetracht der wenig geschützten Lage des vordersten ciliaren Nervengeflechtes die geringfügigsten äusseren Reizeinwirkungen ausreichend macht, um das herpetische Grundleiden, die periphere Neuritis, auszulösen, den Process durch fortgesetzte Nachschübe in die Länge zu ziehen und die vasomotorischen Reflexwirkungen in Stärke und Ausdehnung weit über das entsprechende Maass zu steigern. Kräftigung und Abhärtung des Körpers ist daher dort, wo eine solche Schwäche sich kundgiebt, eine hochwichtige Aufgabe der Therapie.

Die zweite Form der conjunctivalen Keratitis, die Keratitis vascularis oder superficialis, kennzeichnet sich durch eine unter mehr oder weniger lebhafter Gefässeinspritzung und entzündlicher Schwellung des pericornealen Gefüges zu Stande kommende Ablagerung einer Rundzellenschichte zwischen der Bowman'schen Membran und dem Epithel, welches in Folge dessen emporgehoben und zum Theile auch abgestossen wird, daher die Oberfläche der Hornhaut im Bereiche der erkrankten Stelle rau und sulzig getrübt erscheint. In dem neugebildeten Zellenlager bilden sich alsbald Gefässräume, welche von dem Randschlingennetze aus mit Blut gefüllt werden und den Anschein geben, als ob sich das Adernetz von der Bindehaut und Episclera auf den Krankheitsherd der

Hornhaut fortgesetzt hätte. Es sind diese Gefäßräume aber wandungslos und gleich der sie bergenden Rundzellenschichte überaus flüchtig, sie können bei Tilgung der Ursache des Entzündungsprocesses in kürzester Zeit völlig verschwinden. Beim Fortwirken des ursächlichen Momentes aber beginnen sie bald sich höher zu gestalten, die Rundzellenschichte gewinnt den Charakter eines Granulationsstratums, in welchem die neugebildeten Gefäße sich rasch mit Wandungen umspinnen, während das hyperplastische Grundgefüge in fortschreitender Entwicklung an der Oberfläche zu Epithel, in den tieferen Lagen aber zu Bindegewebe umgestaltet wird, um weiterhin unter zunehmender Verdichtung zu einem sehnenähnlichen gefässarmen Narbenstratum zusammenzuschrumpfen. Es wiederholt sich darin ganz genau derselbe Vorgang, welchen man an entzündeten Wundflächen der Haut u. s. w. so häufig als Fleischwärzchen- und Narbenbildung beobachtet. Auf der Hornhautoberfläche führt er den Namen Pannus, und falls die massenvermehrende Entzündung noch fort dauert, Keratitis pannosa und Pannus inflammatorius, im Stadium der Verödung aber Fleck, macula.

Es kommt die Keratitis vascularis kaum jemals selbstständig vor. Oftmals ist sie eine Begleiterin der uvealen oder scleralen Formen der Hornhautentzündung, namentlich der späteren Verlaufsstadien. Gemeinlich aber tritt sie als Theilerscheinung herpetischer Processe und besonders der hypertrophirenden Formen der Bindehautentzündung auf.

Im Bereiche der Bindehaut und Lider tritt die Diffusionsfähigkeit krankhafter Processe womöglich noch deutlicher hervor, als auf dem uvealen Gebiete und findet in den genetischen Verhältnissen (S. 10), in dem innigen Zusammenhange der morphologischen Bestandtheile (S. 14), sowie in der Vertheilung der Gefäße ihre natürliche Erklärung.

Die Bindehautgefässe sondern sich in vordere und in hintere. Die ersteren versorgen das vordere Dritttheil der *Conjunctiva bulbi* und stehen unter der Herrschaft ciliarer Aeste des *Sympathicus*. Die arteriellen Zweige derselben gehen gleich den vorderen kurzen Ciliarschlagadern, mit welchen sie vielfach anastomosiren, aus den Muskelästen hervor. Die hinteren Bindehautgefässe speisen die hintere Zone der *Conjunctiva bulbi*, den Uebergangstheil und die Tarsalportion. Die arteriellen Zweige derselben stammen aus den Gefässen der Lider und der Thränen-drüse, bekommen jedoch auch Zuwachs aus der *Arteria angularis*, *temporalis* und *infraorbitalis*. Die Venen gehen grösstentheils in die *Vena angularis* und in die Schläfeblutadern über, stehen aber auch mit den Orbitalvenen in Verbindung.

Die Lidschlagadern sind Zweige der *Arteria ophthalmica*, hängen jedoch durch zahlreiche Aestchen mit den Adergeflechten der Umgebung zusammen. Sie treten als *Arteria palpebralis interna et externa* an die Augendeckel heran und bilden auf der vorderen Knorpelfläche je zwei mehr oder weniger vollständige, in der Winkelgegend durch stärkere Stämmchen vereinigte Bögen, von denen der eine näher dem convexen Knorpelrande, der andere näher dem Lidrande gelegen ist. Von jedem *Arcus tarseus* geht nach den Untersuchungen C. Langer's¹⁾ eine grosse Anzahl von Aesten ab, die auf der vorderen Knorpelfläche sich vertheilen. Zahlreiche Abzweigungen derselben dringen in den Lidknorpel ein und umspinnen, in netzartige Geflechte aufgelöst, korbähnlich die einzelnen Drüsen. Jede Drüse erhält auf diese Weise ein ziemlich abgeschlossenes Gefässsystem, das nur an den gröberen Stämmchen mit jenem der Nachbardrüse in Zusammenhang steht. Andere Aeste des dem convexen Knorpelrande näheren Gefässbogens durchbohren die *Fascia tarsoorbitalis*, verbinden sich mit den von den Muskelschlagadern abgesendeten Zweigen und vertheilen sich, stetig dem Lidrande zustrebend, in der Con-

¹⁾ C. Langer, Wiener medicinische Jahrbücher, 1878, S. 329, 332 u. f.

conjunctiva palpebralis. In gleicher Weise löst sich auch von dem anderen Arcus tarseus eine Reihe von zarten Aesten ab. Ein Theil derselben versorgt die prä tarsalen Gebilde, die Muskeln, die Lidhaut, die Wimpernbülge und die sie begleitenden Drüsen etc., während der andere Theil das lockere Randgewebe des Lidknorpels durchbohrt und sich in der Conjunctiva tarsalis verzweigt, den von oben, beziehungsweise unten, kommenden Gefässen entgegenlaufend. Nur sehr spärliche feine Gefässchen gehen von den Bindehautgeflechten durch die innere Knorpelschichte zu den Drüsen; im Ganzen schliesst dieser im Bereiche seiner dem Convexrande näheren zwei Drittheile das Gefässsystem der Bindehaut von dem der prä tarsalen Gebilde ziemlich strenge ab. Die Venen sind an Caliber und Zahl weitaus überwiegend. Wo sie die Arterien begleiten, findet man sie immer einzeln, nie zu zweien.

Auf die Bindehautentzündungen näher eingehend will ich nur kurz bemerken, dass die wesentlichen Grundzüge des entzündlichen Processes immer die gleichen bleiben, es möge derselbe sich in der Conjunctiva oder in einem andern Organe abspielen. In Folge der Einwirkung eines von Aussen oder von einem nachbarlichen Krankheitsherde kommenden Reizes wird in einem grösseren oder kleineren Abschnitte der Bindehaut Gefässparalyse mit vermehrter Filtration und mit massenhafter Auswanderung weisser Blutkörperchen, vielleicht auch mit Wucherung der fixen Bindegewebszellen, eingeleitet. Auf einem senkrechten Durchschnitte der mehr oder weniger stark gerötheten und entzündlich geschwellten Conjunctiva erscheinen Züge von Rundzellen, welche der Gefässvertheilung folgend in den tieferen Lagen weite Maschennetze bilden, nach vorne hin aber immer dichter zusammentreten. Nahe der Oberfläche zeigt sich das Gefüge ganz gleichmässig durchsetzt und von einer dicht unter dem Epithel gelegenen Schichte an einander gedrängter Rundzellen überkleidet. Es wird diese oberflächliche »Granulationsschichte« fortwährend durchschwitzt von einer mit der Heftigkeit des entzündlichen Vorganges wachsenden Menge eines anfangs wasser-

klaren faserstoffhaltigen Filtrates, welches die oberflächlichsten Zellenlagen lockert, zur Abstossung bringt und den reichlicher fliessenden Thränen beimischt. Die solchermassen frei werdenden Zellen sind im ersten Beginne des Leidens Theile des vorhandenen Epithels; rasch aber folgen die vordersten Lagen der stetig sich fortbildenden Granulationsschichte nach, es löst sich ein Stratum nach dem andern ab und bildet in Vereinigung mit dem Transsudate das »entzündliche Secret«, während immer wieder neue Zellenlagen an seine Stelle rücken.

Das entzündliche Secret gestaltet sich je nach dem Entwicklungsgrade des krankhaften Processes ausserordentlich verschieden. Hält sich der Letztere innerhalb der Grenzen der Mässigkeit, so entfernt es sich nur wenig von den normalen Absonderungen der Schleimhaut; es ist ein fadenziehender, flockig geballter, von jungen Epithelzellen, von Schleim- und Eiterkörperchen in wechselnder Menge durchmischter und darum mehr oder weniger trüber Schleim (katarrhalisches Product). Bei steigender Höhe des Processes wird das Secret massenhaft und erscheint als eine dünnschleimige flockige Flüssigkeit, welche von einer Unzahl in Zerfall begriffener und fortgeschrittener zelliger Elemente, von Schleim- und Eiterkörperchen, von freien Kernen und Detritus eiterähnlich gefärbt ist (blennorrhöisches Product). Bei noch höheren Entwicklungsgraden gewinnt das in überreicher Menge gelieferte Secret ganz das Aussehen eines rahmartigen oder dünnflüssigen molkenartigen Eiters und setzt sich aus einem serösen, mit faserstoffigen Gerinnseln durchmischten Menstruum und aus dem Zerfalle kurzlebiger Zellen, aus freien Kernen und Detritus mit noch erhaltenen Eiterkörperchen zusammen (pyorrhöisches Product).

In einzelnen Fällen ist das an die freie Oberfläche durchschwitzende serumähnliche Filtrat aussergewöhnlich faserstoffreich und kittet, indem es rasch gerinnt, die neugebildeten oberflächlichen Zellenlagen zu einer festen derben hautähnlichen Masse zusammen. Es überkleiden diese membranösen Auflagerungen

nur selten grosse Abschnitte oder die ganze Bindehaut und erreichen dann bisweilen eine ganz beträchtliche Dicke. Meistens erscheinen sie, während die übrige entzündete Bindehaut bloss eitriges Product absetzt, bloss fleckweise an Stellen, welche vor dem gleichfalls Schleim oder Eiter geliefert haben. Sie bestehen aus einem unregelmässigen Netzwerke mit eingeschalteten Eiterkörperchen, freien Kernen und Detritus, bisweilen auch rothen Blutkörperchen. Sie hängen durch flockenartige in die Tiefe dringende Fortsätze mit dem infiltrirten Gefüge der Bindehaut fest zusammen. In Fällen höchstgradiger Entwicklung greift das gerinnende Transsudat wohl auch durch die ganze Dicke der chemotisch angeschwollenen Bindehaut und Lider, lässt dieselben brettförmlich hart und blutarm erscheinen und führt durch Beschränkung des Kreislaufes gar nicht selten zu theilweisem Absterben der entzündeten Gewebe (croupöses Product).

Man hat auf Grund dieser Verschiedenheiten eine praktisch ganz brauchbare Eintheilung der Bindehautentzündungen gebaut. Es lässt sich gegen dieselbe auch von wissenschaftlichem Standpunkte nichts einwenden, wenn man unter Katarrh, Blennorrhoe, Pyorrhoe, Croup nichts Anderes als Abarten und beziehungsweise aufsteigende Höhengrade eines und desselben krankhaften Vorganges versteht. Gegen eine wesentliche Verschiedenheit der genannten Syndesmitisformen spricht nämlich zu laut die überwiegende Häufigkeit von Uebergängen und Mischformen, das sehr gewöhnliche Auf- und Abwärts gleiten des Processes auf jener Höhenstufenleiter in einem und demselben Falle und endlich der Umstand, dass die gleiche Ursache in verschiedenen Fällen je nach der vorhandenen Reizempfindlichkeit bald diesen bald jenen Entwicklungsgrad der Entzündung im Gefolge haben kann.

Unter diesen Ursachen kömmt besonders die Uebertragung von Ansteckungsstoffen auf die Conjunctiva in Betracht, daher denn auch allseitig von gonorrhöischen und diphtheritischen Formen der Bindehautentzündung gesprochen wird.

»Für eine Uebertragbarkeit des (blennorrhoeischen) Ansteckungsstoffes durch die Luft lassen sich durchaus keine schlagenden Gründe vorbringen und man hat alle Ursache, an der Richtigkeit dieser Hypothese zu zweifeln. Allerdings will man jüngst in der Atmosphäre von Augenkrankensälen Epithelzellen gefunden haben (Frank, Eiselt) und directe Versuche (Marston) deuten darauf hin, dass ein starker Luftstrom, welcher über einen mit frischem Eiter getränkten Lappen getrieben wird, Eiterkörperchen mit sich zu reissen vermöge. Allein von diesen Erfahrungen, auch wenn sie ganz richtig sind, bis zum Nachweise einer durch die Luft vermittelten Ansteckung ist ein weiter Weg, besonders wenn man die Experimente berücksichtigt, welche mit verdünntem und vertrockneten Eiter angestellt worden sind (Piringer). Immerhin liegt darin eine Aufforderung zur grössten Vorsicht, und man wird wohl thun, stets so zu verfahren, als wäre die Ansteckung durch die Luft eine vollendete Thatsache.«

Mit diesen Worten babe ich in meinem Lehrbuche¹⁾ mich über die Uebertragbarkeit des blennorrhoeischen Ansteckungsstoffes durch die Luft ausgesprochen und weiterhin mit Bezug auf das Trachom gesagt: »Eine Ansteckung durch die Luft als die Trägerin dunstförmiger feinvertheilter Partikelchen des ansteckenden Secretes ist zwar nicht unmöglich, allein sie ist auch nicht erwiesen, ja nicht einmal genug wahrscheinlich gemacht worden.«

Arlt²⁾ giebt diese Sätze in folgender Weise wieder: »Wenn Stellwag auf pag. 457 die Ansteckung in Distanz bestreitet, so hat er auf pag. 429 bereits gesagt, man werde wohl thun, stets so zu verfahren, als wäre die Ansteckung durch die Luft eine vollendete Thatsache.« — Ich habe nichts hinzuzufügen.

Was die Diphtheritis conjunctivae anbelangt, so ist es bei dem gegenwärtigen Stande der Diphtheritislehre³⁾ nicht leicht, sich ein ganz bestimmtes Urtheil über das eigentliche Wesen des Processes zu bilden. Man kann es nur als höchst wahrscheinlich hinstellen, dass es sich um eine Mykose handle, dass die Einwanderung gewisser specifischer, sich rasch vermehrender Pilzarten in das Gewebe der Bindehaut den eigenthümlichen Process anrege und unterhalte, welcher sich seiner äusseren Erscheinung

¹⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 429, 457.

²⁾ Arlt, Klinische Darstellung. Wien, 1881. S. 44.

³⁾ Uhle und Wagner, Handbuch der allgemeinen Pathologie. Leipzig, 1876. S. 368 u. f.

nach den croupösen Formen der Syndesmitis sehr nähert oder völlig mit ihnen übereinstimmt.

Es wäre nach diesen Voraussetzungen die Diphtheritis conjunctivae als eine besondere ätiologische (mykotische) Art des Croup aufzufassen, sie stände zu dem Letzteren in demselben Verhältnisse, wie die bei Blattern, Masern und Scharlach so häufig vorkommenden katarrhalischen und blennorrhoeischen Bindehauterkrankungen zu den genannten acuten Exanthemen, oder wie gewisse Blennorrhoen zur Gonorrhoe.

Der diphtheritische Process erstreckt sich gleich dem Croup nur ausnahmsweise über die gesammte Bindehaut, bildet vielmehr in der Regel blos einzelne kleinere oder grössere Herde, die ihren Standort mit Vorliebe auf der Conjunctiva palpebrarum, seltener auf dem Uebergangstheile wählen. Die übrige Bindehaut ist in manchen Fällen blos leicht geröthet, gelockert und schlaff; meistens aber tief geröthet, stark geschwollen prall heiss, überaus schmerzhaft und von einem mehr oder weniger reichlichen katarrhalischen, blennorrhoeischen oder pyorrhoeischen Producte überfluthet. Die diphtheritischen Herde kennzeichnen sich durch eine undurchsichtige mattgrauweisse speckige Gewebsinfiltration, welche sich durch die ganze Dicke der ergriffenen Bindehautportion, häufig durch die ganze Dicke des Lides erstreckt und dieses dann brettähnlich hart und prall erscheinen lässt. Sie werden oftmals von den angrenzenden stark geschwellten Conjunctivaltheilen überragt und stellen sich dann als Einsenkungen dar. In vielen Fällen findet sich an ihrer Oberfläche eine an Mächtigkeit wechselnde derbe festhaftende croupartige Membran, in anderen Fällen blos ein graulicher schmieriger fetziger oder flockiger Belag. Im weiteren Verlaufe des Leidens stossen sich die infiltrirten Gewebe sammt der etwaigen hautähnlichen Decke auf grössere oder geringere Tiefe brandig ab und hinterlassen wunde oder geschwürige Substanzlücken, die später narbig verheilen.¹⁾

¹⁾ Pflüger, Bericht der Berner Augenklinik, 1877, S. 22; Kerschbaumer, Jahresbericht der Salzburger Augenheilanstalt, 1878, S. 23;

Gewöhnlich treten die diphtheritischen Herde auf, kurz nachdem die Theile durch Röthung, Schwellung, auffallende Wärmeentwicklung und Schmerzhaftigkeit ihre Erkrankung geoffenbart haben. Oftmals gehen aber auch längere Zeit katarrhalische oder blennorrhoeische Zustände voraus und, da diese fortzudauern pflegen, nachdem das diphtheritische Infiltrat sich bereits abgestossen hat, erscheint die Diphtheritis wie eine Episode im Verlaufe einer Blennorrhoe, eines Katarrhes, oder als Mischform.

Die grosse Aehnlichkeit der Krankheitsbilder macht es im Einzelfalle oft schwierig, die Diphtheritis und den Croup auseinander zu halten. Mit einiger Sicherheit kann dies meistens nur dann geschehen, wenn das Walten einer Epidemie oder Endemie, das Voraus- und Nebengerhen gleichwerthiger Processe im Bereiche des Rachens, des Kehlkopfes, der Luftröhre, des weichen Gaumens, der Wangen, Lippen, Nasenflügel, Lidränder u. s. w. mit dem der Diphtheritis zukommenden schweren und gewöhnlich fieberhaften Allgemeinleiden, mit rasch auftretenden Drüsenanschwellungen etc. das »infectiöse Moment« stark in den Vordergrund drängen.

Die mikroskopische Untersuchung des Infiltrates und Belages, auch wenn sie in der Praxis immer thunlich wäre, vermag bisher an und für sich ebenso wenig, wie das örtliche Krankheitsbild, das Wesen des Leidens im Einzelfalle mit Sicherheit festzustellen. Es gehen nämlich die Ansichten über die charakteristischen Merkmale des diphtheritischen Productes noch sehr auseinander und das Vorhandensein von Pilzen überhaupt ist nicht massgebend, da mancherlei solche Organismen auch im Epithel normaler und im Belage anderweitig erkrankter Schleimhäute, bei Katarrh, Blennorrhoe, Trachom, gefunden werden. Vielleicht geben die jüngsten Arbeiten von Klebs,¹⁾ welcher einen

Jacobsohn, Mittheilungen aus der Königsberger Augenklinik. Berlin, 1880. S. 226.

¹⁾ Klebs, Arch. f. experim. Path. und Pharm. IV., S. 221.

für die Diphtherie charakteristischen Pilz (*Microsporon diphtheriticum*) beschreibt, der Sache eine andere Wendung.

Mittlerweile kann man nicht einmal mit Bestimmtheit sagen, dass das diphtheritische Product wirklich immer mit dem croupösen übereinstimme. Nur so viel steht fest, dass das croupöse Product häufig nicht diphtheritisch sei, dass es dann des weit ausgreifenden Contagiums entbehre und, wo es eine entschiedene Ansteckungsfähigkeit bekundet, immer wieder nur den Croup, eine Blennorrhoe, das Trachom u. s. w., also eine rein locale Schleimhautentzündung, nicht aber die Diphtheritis in's Leben zu rufen vermöge.

Es ist übrigens eine experimentel erwiesene Thatsache, dass der Croup des Kehlkopfes und der Luftröhre lediglich durch äussere Reizeinwirkungen, durch mechanische und chemische Eingriffe, veranlasst werden könne, und die Erfahrung liefert genügende Gründe, um Aehnliches auch vom Croup der Bindehaut vorauszusetzen. Man wird sogar kaum fehlgehen, wenn man gewissen Epidemien von sogenannter Diphtheritis conjunctivae, welche durch ihre schauerlichen Verwüstungen in der ocnlistischen Literatur eine so traurige Berühmtheit erlangt haben, einen rein croupösen Charakter zuspricht und dieselben auf das unsinnig starke Aetzen zurückführt, welches vor Jahren bei der Ophthalmia neonatorum gebräuchlich war.¹⁾ Es spricht der Umstand für eine solche künstliche Erzeugung, dass derlei Epidemien nirgends mehr vorgekommen sind, seitdem die angeschuldigte Behandlungsweise aufgelassen wurde.

Jedwede Bindehautentzündung hebt mit einem mehr oder weniger heftigen Reizzustande an und erklimmt unter Zunahme desselben eine gewisse Höhe. Von da ab vermindert sich die Röthung, die Wärmeentwicklung sinkt, die Schwellung und Span-

¹⁾ Stellwag, Wiener Jahrbücher für Kinderheilkunde II., S. 126; III., S. 34.

nung der Theile weicht einer gewissen Erschlaffung, etwa vorhandene croupöse oder diphtheritische Belege und Infiltrate stossen sich ab; die krankhaften Absonderungen hingegen steigern sich eher und gewinnen meistens einen mehr schleimig-eitrigen oder eitrigen Charakter. Es scheint, als ob mit dem Fallen des entzündlichen Reizzustandes die entzündlichen Infiltrate grossen Theiles rasch der Aufsaugung anheim fielen, die paralytischen Gefässe aber und die contractilen Elemente des stark ausgedehntgewesenen Gefüges nicht mit der entsprechenden Schnelligkeit auf die natürlichen Maasse zurückgeführt werden könnten, also eine Zeit lang in einem Zustande von Welkheit, Schlaffheit verharren und solchermassen wegen Verkleinerung der Widerstände die Auswanderung farbloser Blutkörperchen und das Vorrücken derselben an die freie Oberfläche wesentlich begünstigen.

Man unterscheidet darum fast allgemein ein entzündliches oder Reizstadium, in welchem ein mehr antiphlogistisches reizmilderndes Verfahren am Platze ist, und ein katarrhalisches oder Erschlaffungsstadium, in welchem man durch adstringirende gerbende Mittel, welche die Theile zur Zusammenziehung bringen sollen, bessere Erfolge zu erzielen pflegt.

Das katarrhalische Stadium dehnt sich oft sehr in die Länge. Schliesslich gehen in vielen Fällen die kranken Theile wieder auf ihren Normalzustand zurück, während die infiltrirten Massen einerseits an die Oberfläche rücken und als Secret abgestossen werden, andererseits aber in den Kreislauf übergehen und verschwinden. In vielen Fällen jedoch schlägt ein Theil des entzündlichen Productes den Weg zur Höhergestaltung ein, setzt sich in Bindegewebe mit reichlicher Gefässneubildung um und begründet so einen Zustand von Wucherung, von Hypertrophie.

Man kann angesichts dessen auch von secretorischen und hypertrophirenden Formen der Bindehautentzündung sprechen. Doch darf man dabei nicht übersehen, dass der Katarrh, die Blennorrhoe und Pyorrhoe, welche ganz vorzugsweise als secretorische Formen gelten müssten, sehr oft schon frühzeitig

mit entschiedener Wucherung des Gefüges einhergehen, und dass umgekehrt das Prototyp der hypertrophirenden Bindehautentzündung, das Trachom, zeitweilig so reichliche Secrete liefert, dass es von vielen Augenärzten geradezu als chronische Blennorrhoe beschrieben wird. So wichtig also auch die rasche Feststellung einer beginnenden Wucherung in prognostischer und therapeutischer Beziehung erscheint, als Eintheilungsgrund für die Syndesmitis taugt sie nicht.

In Wirklichkeit kann jedwede Form oder jedweder Grad der Syndesmitis zur Hypertrophie der Gewebe führen; die Wucherung ist nicht eine eigene besondere Krankheit, sondern bloß ein eigener besonderer Ausgang des Entzündungsprocesses, welcher allerdings oft schon im ersten Beginne des Leidens deutlich vorgezeichnet ist.

Es stellt sich demnach die Bindehautentzündung im Ganzen und Grossen immer wieder als ein einheitlicher krankhafter Vorgang dar, welcher jedoch mannigfaltiger Modificationen fähig ist, die im praktischen Interesse wohl unterschieden werden müssen, aber durch keine scharfen Grenzen von einander getrennt sind, sondern vielfach ineinander verfließen und sich mischen.

Was die Wucherung an sich betrifft, so ist sie ebensowenig eine der Conjunctiva eigenthümliche, sondern findet sich allenthalben wieder, wo Schleimhäute, ja überhaupt bindegewebige Organe, in hypertrophirende Entzündung gerathen. Der entzündlichen Anhäufung farbloser Blutkörperchen im Gefüge und auf der freien Oberfläche folgt nämlich die theilweise Höhergestaltung der neoplastischen Elemente, deren Umwandlung in lockeres gefässreiches Bindegewebe, beziehungsweise in Epithel, weiterhin Verdichtung der wuchernden Masse und als Schlussphase die Schrumpfung und Verödung in eine derbe sehnensähnliche gefässarme Narbe. Doch begründet die verschiedene Anordnung der histologischen Elemente mancherlei Abweichungen in der äusseren Erscheinung.

So stellt sich im Bindehautblatte der Cornea das Leiden zuerst als *Keratitis vascularis* dar. Weiterhin wird die oberflächliche Granulationsschichte durch ihre Organisation allmählig zum *Pannus tenuis* oder *crassus* und kann unter Umständen bis zur üppigsten Fleischwärzchenbildung gedeihen. Am Ende verdichtet sich die pannose Schichte in einen ständigen, bald zarten wolkenähnlich gezeichneten, bald dichten sehnartigen Fleck, beziehungsweise in eine Lage lockeren Bindegewebes, welches auf einer derben fibrösen Grundsichte haftend so aussieht, als habe sich die Bindehaut über die Cornea hinübergeschoben.

Im Bereiche der eigentlichen *Conjunctiva* wird die Wucherung anfänglich gerne durch das entzündliche Oedem und die reichlichen Secrete undeutlich gemacht, der Process erscheint unter dem Bilde einer secretorischen Form der *Syndesmitis*, ausnahmsweise als *Croup*. Wird aber der schleimig-eitrige Belag sorgfältig entfernt, oder haben sich die croupösen Auflagerungen abgestossen, so kömmt alsbald die wuchernde Granulationsschichte zum Vorscheine und ist leicht als ein gleichmässig geröthetes, beim geringsten Eingriffe parenchymatös blutendes, sammtähnlich rauhes, matt spiegelndes dünnes *Stratum* zu erkennen, welches sich über die Oberfläche der durch die Hyperplasie schwammartig aufgelockerten saftreichen Bindehaut hinüberzieht. Im weiteren Verlaufe verblasst die oberflächliche Granulationsschichte mehr und mehr, indem die äussersten Zellenlagen überwiegend verhornen, in ein dickes Epithelstratum umgewandelt werden, der Rest aber sammt dem wuchernden Bindehautgefüge sich sehnig verdichtet; es zeigen sich fleckartig ausgebreitete dünne, sehnähnlich glänzende oberflächliche, oder tief in die *Conjunctiva* eindringende netzförmige, ja selbst massige strahlige Narben, welche die Bindehaut um ein Beträchtliches verkleinern.

Es kann die Wucherung eine sehr üppige sein, eine beträchtliche Massenvermehrung des conjunctivalen Gefüges begründen und nach längerem oder kürzerem Bestande grosse Abschnitte, ja selbst die ganze Bindehaut der narbigen Verödung

zuföhren, ohne dass es jemals zur Entwicklung der dem Trachome eigenthümlichen Rauigkeiten käme. Gemeiniglich aber findet allerdings das Gegentheil statt, es treten im Uebergangstheile die charakteristischen »Trachomkörner« zerstreut oder in lange Querreihen geordnet sehr deutlich hervor, während der Lidtheil der Bindehaut von zarten papillenartigen, oder von breit aufsitzenden, oft ganz mächtigen und Fleischwärzchen ähnlichen, aus der Tiefe hervorstwachsenden »Granulationen« überdeckt wird. Man pflegt im ersteren Falle von einem hypertrophirenden Katarrhe (Blennorrhoe), im letzteren von Trachom zu sprechen, obgleich der Process seinem Wesen nach stets der gleiche ist. Die Körner und Granulationen lassen sich nämlich nur als örtliche Anhäufungen der hyperplasirenden Elemente deuten, welche mit der Gefässvertheilung an der äussersten Oberfläche der Uebergangsfalte und der Conjunctiva palpebrarum in näheren Zusammenhang gebracht werden müssen.

Die Trachomkörner sind örtliche Anhäufungen von Lymphkörperchen mit spärlicher oder mehr weniger reichlicher Intercellularsubstanz in dem adenoid infiltrirten Gewebe der Bindehaut. Indem diese Körner die umgebenden Theile des Fachwerkes bei ihrem Anwachsen zur Seite drängen, entstehen oft Bilder, als wären sie je von einer Hülle umschlossen. Sie finden sich nicht selten in der Uebergangsfalte sonst ganz gesunder, höchstens leicht eingespritzter Bindehäute und haben so die Ansicht nahe gelegt, dass die Trachomkörner »aus präformirten Anlagen lymphfollikelartiger Gebilde« hervorgehen.¹⁾ Bei Wucherungsprocessen der Conjunctiva entwickeln sie sich sehr oft massenhaft. Sie bauchen dann die überlagernde, durch reichliche Gefässneubildung gleichmässig geröthete Granulationsschichte hervor und erscheinen als kleine rundliche Hügelchen, oder bei dichterem Zusammenstehen als schmale rosenkranzartig gekerbte Querwülste, welche mit der Umgebung ganz gleichfärbig sind. Oft föhren sie

1) Baumgarten, Arch. f. Ophthalmologie XXVI., 1, S. 133.

ziemlich viel sulzähnliche Intercellularsubstanz, werden dadurch massiger und scheinen dann graugelblich durch. In einzelnen Fällen überwiegt geradezu eine mehr seröse flüssige Intercellularsubstanz, sie wachsen zur Grösse von Hanf- oder Pfefferkörnern an, platten sich gegenseitig ab und gewinnen, indem sie die oberflächliche Granulationsschichte ganz zusammendrücken, das Aussehen eines durchsichtigen Frosch- oder Fischlaiches.

Bei den Trachomkörnern der letzteren Art war mir schon vor Langem eine eigenthümliche Anordnung der Gefässe aufgefallen. Ich konnte an vielen derselben einen in der Axe aus der Tiefe emporsteigenden Gefässstamm erkennen, welcher sich auf dem oft deutlich genabelten Gipfel in eine Anzahl von Zweigen spaltete, die strahlenartig auseinander fahrend unter mehrfacher Theilung ein schütteres Maschenwerk darstellten und durch ihre Endreiser mit einem ähnlichen Netze auf der Oberfläche der Nachbarkörner in Verbindung traten. Ich habe diese sternförmigen Gefässwirtel dann noch öfters an congestionirten Bindehäuten im Bereiche der Uebergangsfalte gesehen und glaubte darin den nächsten Grund für die umschriebenen Ansammlungen entzündlicher Producte, als welche die Trachomkörner überhaupt zu gelten haben, suchen zu dürfen.¹⁾

In neuerer Zeit hat nun C. Langer²⁾ an seinen Injectionspräparaten Beobachtungen gemacht, welche die Richtigkeit meiner Ansicht, wenigstens für einen Theil der Trachomkörner, sicherzustellen scheinen. Ich lasse ihn selbst sprechen:

»Mit Rücksicht auf die so wechselvolle Anordnung des adenoiden subconjunctivalen Gewebes versuchte ich es auch, die Uebergänge der feinsten Arterien in die Capillaren und die Bildung der daraus hervorgehenden Venenwurzeln kennen zu lernen. Darüber glaube ich Folgendes aussagen zu können.«

»Bevor die Arterien in ihre Endzweige zerfallen, gehen sie im subconjunctivalen Gewebe zahlreiche Anastomosen ein, bilden somit einen End-

¹⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1861, S. 306, 311.

²⁾ C. Langer, Wiener med. Jahrbücher, 1878, S. 336.

»plexus, wie dies auch in anderen membranösen Gebilden, z. B. in der Dura mater, der Fall ist und geben dann erst die Endarterien ab. Diese lösen sich nun nach und nach, nämlich durch allmälige Abgabe von Zweigchen und dem entsprechende Verjüngung ihres Kalibers, in dem conjunctivalen Netze auf. Die Venenwurzeln aber sind kurze dicke Röhrehen, welche sich durch rasches Zusammentreten der benachbarten Elemente des Netzes formen, so dass jede Venenwurzel das Centrum bildet eines kleinen Bezirkes des Capillarnetzes. Vereinzelt injicirte Venenwurzeln stellen daher mit ihren in das Netz übergehenden Ausläufern geradezu Sternchen dar, welche offenbar auch in vivo, gelegentlich eintretender Stauungen in den Venen, sich innerhalb der anscheinend diffus gefärbten Umgebung bemerklich machen könnten.«

»Die von mir untersuchten Lider stammten alle von anscheinend gesunden Augen, ihre Conjunctiva tarsea war zumeist nur in einer ganz dünnen Schichte mit adenoidem Gewebe infiltrirt, in einem Falle aber zeigte sich schon im Bereiche des Tarsus, näher seinem oberen Rande, eine gruppirte, Körner darstellende Infiltration (ein sogenannter Papillarkörper der Oculisten). Die Injection des Lides geschah durch die Venen, und da zeigte sich, dass diese Körner gerade an den kurzen Venenwurzeln hafteten, d. h. um sie herum abgelagert waren. Die Venenwurzel ging durch das Centrum des Kernes hindurch bis an die Oberfläche, wo sie die zusammenlaufenden Röhrehen des Conjunctivalnetzes aufnahm. Das Netz war durch die darunter liegende Ansammlung adenoider Substanz abgehoben, bildete um jedes solche Korn eine Art Körbchen, doch war es nicht in sich begrenzt, indem die Röhrehen des Netzes stellenweise von den Körpern der Granula weg durch die Zwischenräume hindurch auf die Kuppen der benachbarten Körner hinüber traten und sich daselbst wieder mit den Röhrehen des dortigen Netzes verbanden. Demzufolge wäre daher mindestens die erste Bildung der körnigen Infiltration an die Venenwurzeln geknüpft, und die entsprechenden Capillaren nur abgehobene Abschnitte des conjunctivalen Oberflächennetzes. Es ist aber sehr wahrscheinlich, dass es beim Fortgange des Infiltrationsprocesses später auch noch zur Ausbildung eines eigenen, das Gewebe als solches durchziehenden Capillarnetzes kömmt.«

Die trachomatösen Granulationen verdanken ihre Entstehung gleichfalls der massenhaften adenoiden Infiltration des Bindehautgewebes. Die kleinen, mit spärlichem Protoplasma ausgestatteten Zellen sind in ihrer ursprünglichen Gestalt häufig noch spät ganz deutlich neben den in der Höhergestaltung schon weit vorgeschrittenen oder gar bereits in regressiver Metamorphose

begriffenen Elementen nachzuweisen¹⁾ und erscheinen hier und da auch wohl nesterweise zusammengehäuft im Lidtheile der Bindehaut. Die Infiltration betrifft immer die gesammte Conjunctiva tarsea und das unterlagernde submucöse Gefüge. Doch ist der vorwiegende Gefässreichthum und die Engmaschigkeit der Endnetze in dem Warzenkörper des betreffenden Schleimhautabschnittes einer massigeren Anhäufung von Lymphkörperchen ganz besonders günstig und diese wird überdies noch gefördert durch die in Absonderungsorganen allenthalben stark hervortretende Neigung der Wanderzellen, der Oberfläche zuzustreben. Man sieht diese Warzen darum bei Wucherungsprocessen gewöhnlich schon sehr frühzeitig als sogenannte »papillare Granulationen« über die Oberfläche der Lidbindehaut sich erheben. Bei zunehmender Hypertrophie verschwinden sie aber in den breit aufsitzenden, aus dem Gefüge der Conjunctiva hervorstwachsenden, den Fleischwärzchen ganz gleichwerthigen »diffusen Granulationen«, welche durch netzartig verzweigte, bald seuchte, bald tief eindringende Rinnen gegenseitig getrennt erscheinen.

Es fließen die dicht aneinander gedrängten Granulationen an der Oberfläche oft streckenweise zusammen und stellen so schlauchartig geschlossene Räume dar, welche in der Tiefe netzartig mit gleichen Räumen und offenen Rinnen in Verbindung stehen. Iwanoff²⁾ hat diese Gebilde zuerst an trachomatösen Bindehäuten und gelegentlich auch in der pannösen Schichte auf der Hornhaut gefunden. Er erklärt sie für tubulöse Drüsen und deutet solchermassen darauf hin, dass es sich hier nicht um eine Neubildung, sondern um eine durch den trachomatösen Wucherungsprocess bedingte Umgestaltung normaler Verhältnisse handelt.

Die tubulösen Drüsen Henle's³⁾ sind nach den Untersuchungen Stieda's⁴⁾ und Waldeyer's⁵⁾ nämlich nichts Anderes als »mehr oder minder »tief eingreifende, in mäandrischen Linien verlaufende Spalten und Furchen,

¹⁾ E. Berlin, Klin. Monatsblätter, 1878, S. 356.

²⁾ Iwanoff, Klin. Monatsblätter, 1878, Beilage S. 12.

³⁾ Henle, Handbuch d. Eingeweidelehre. Braunschweig, 1866. II., S. 702.

⁴⁾ Stieda, Arch. f. mikr. Anatomie III., S. 357.

⁵⁾ Waldeyer, Graefe und Sämisch, Handbuch I., S. 240.

»welche netzförmig untereinander zusammenhängen und in den Netzmaschen »rundliche, nach der Oberfläche hin abgeplattete Vorsprünge des Conjunctival- »gewebes von sehr wechselnder Grösse umschliessen und auf senkrechten »Durchschnitten oft täuschend das Bild einfacher kurzer schlauchförmiger »Drüsen geben, zumal das Epithel in der Tiefe der Furchen seinen Charakter »ändert.« Waldeyer hält es für wahrscheinlich, dass diese furchenartigen Einsenkungen als schleimabsondernde drüsige Bildungen fungiren können, und Baumgarten¹⁾ spricht sich unumwunden dafür aus, dass in der normalen Conjunctiva eine sehr innige Combination von Furchen und Drüsen sowie von morphologischen Zwischenstufen derselben bestehen.

Es können diese Schläuche in der trachomatösen Bindehaut während des ganzen Krankheitsverlaufes bis in die spätesten Ausgangsstadien bestehen, sie können sich durch Zurückhaltung und Anhäufung des Inhaltes bedeutend vergrössern, ja das Aussehen von Cysten gewinnen, aber auch zu Grunde gehen und verschwinden. Ihre Innenwand deckt ein zartes Epithel, oberflächlich mit runden oder polyedrischen, tiefer mit cylindrischen Zellen. Letztere lagern unmittelbar auf einer durch Druck membranartig verdichteten Schichte von Bindegewebe auf, einer Art Schlauchhaut, die ihrerseits wieder an adenoid infiltrirtes hyperplastisches Gefüge stösst. Der Inhalt der Schläuche besteht aus Detritus von zerfallenem Epithel und von Körnchenzellen, sowie aus Lymphkörperchen. Er kann eingedickt werden, sich massenhaft ansammeln und zu festen harten Körnern ballen, aber auch nach vorne treten, durch eine Mündung des Schlauches sich entleeren, oder das überlagernde Epithel auseinander drängen und sich so einen Weg nach Aussen bahnen. Mitunter sieht man an der Oberfläche der wuchernden Bindehaut die eingedickte Masse in Gestalt bräunlicher Punkte, welche sich wie Comedonen ausdrücken lassen, worauf in der Regel der conjunctivale Entzündungsprocess einen wesentlichen Nachlass erfährt.²⁾ Die von Oettingen³⁾ in der amyloid entarteten Conjunctiva gefundenen schmierigen käsigten Massen dürften damit zusammenfallen.

Der narbigen Verödung des wuchernden Bindehautgefüges geht öfters ein eigenthümlicher Entartungsprocess voraus, welchen ich unter dem Namen des secundären sulzigen Trachoms beschrieben habe.⁴⁾ Er findet sich gelegentlich ebensowohl im Gefolge

¹⁾ Baumgarten, Arch. f. Ophthalmologie XXVI., 1, S. 122, 130.

²⁾ Berlin, Klin. Monatsblätter, 1878, S. 341, 344 u. f.; Jacobsohn jun., Arch. f. Ophthalmologie XXV., 2, S. 131, 147, 156.

³⁾ Oettingen, Die ophth. Klinik Dorpats. Dorpat, 1871. S. 28.

⁴⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1861, S. 375; 1871, S. 461.

des schulgerechten Trachoms, als dort, wo die entzündliche Hyperplasie zu einer mehr gleichmässigen Verdickung der Conjunctiva ohne die charakteristischen Rauigkeiten der Oberfläche geführt hat (S. 110). In einem wie in dem anderen Falle wird die hypertrophirte Bindehaut streckenweise blutarm, blass, schmutzig gelbgrau und sammt dem unterlagernden aufgetriebenen Knorpel sulzähnlich durchscheinend. Häufig, besonders wo der degenerative Vorgang auf dem Boden eines höhergradigen Trachoms im engeren Wortsinne sich entwickelt, machen sich ab und zu an einzelnen Stellen den Trachomkörnern ganz ähnliche, aber meistens umfangreichere, bis hanfkorn-grosse, und mehr durchscheinende rundliche oder ovale Gebilde bemerklich, welche einzeln oder gruppig gehäuft sich hügelartig über die Oberfläche der wuchernden Membran erheben. Dabei glättet sich die Letztere durch fortgesetzte Schrumpfung der primären Rauigkeiten mehr und mehr, während die Bildung von gestrickten oder fleckartig ausgebreiteten Narben überhand nimmt.

Man hat meine diesbezüglichen Angaben trotz des gar nicht seltenen Vorkommens der geschilderten Zustände lange Zeit ganz unbeachtet gelassen, bis Oettingen¹⁾ die Aufmerksamkeit auf den Gegenstand lenkte und Kyber²⁾ den Process als eine Amyloid-entartung erkannte, welche Bindehaut und Knorpel betrifft, das verdickte Epithel und den Warzenkörper sowie die Meibomschen Drüsen aber frei lässt.

Schon Oettingen konnte das Krankheitsbild auf Grundlage einer reichen Erfahrung wesentlich ergänzen. Er bringt Fälle, welche ihrem klinischen Verhalten nach unzweifelhaft hierher gehören und neben der gelblichweissen Verfärbung eine wächserne Härte der stark geschwellten entartenden Bindehautabschnitte, besonders der halbmondförmigen Falte, erkennen liessen und sich durch holzartige Resistenz und Brüchigkeit der ohne Schrum-

¹⁾ Oettingen, Die ophth. Klinik Dorpats. Dorpat, 1871. S. 28, 49.

²⁾ Kyber nach Oettingen l. c. S. 50.

pfung stark aufgetriebenen buckeligen Tarsi auszeichneten. Ausserdem betont er das öftere Vorkommen kleiner Herde, welche eine gelbgrünliche schmierige käsige Masse zu enthalten pflegen. Sie gehören sicherlich nicht zu der Amyloidentartung, sondern zu den schlauchartigen Gebilden, welche sich an der Oberfläche trachomatöser Bindehäute häufig finden (S. 114).

Seitdem ist eine lange Reihe von Fällen veröffentlicht worden, in welchen die amyloide Degeneration der Bindehaut und des Knorpels Gegenstand eingehender Studien war. Zwingmann ¹⁾ und Kubli ²⁾ haben dieselben zusammengestellt und eine Anzahl neuer Beobachtungen hinzugefügt.

Es ergibt sich daraus, dass der der Amyloidentartung vorausgehende Wucherungsprocess unter Umständen das gewöhnliche Mass überschreiten und mächtige Geschwülste aus der Bindehaut und dem Knorpel treiben könne. Ich habe derlei Geschwülste, welche neuerer Zeit unter dem Namen der »Amyloidtumoren« geführt werden, vielfach gesehen und dieselben früher als polypenähnliche Geschwülste beschrieben. Es sind theils klumpige Massen, welche in späteren Stadien des Processes immer auf einer narbig eingezogenen Basis oder gar auf einem förmlichen Stiele sitzen und in der Regel aus der halbmondförmigen Falte oder der Karunkel hervorsprossen; ³⁾ theils stellen sie sich als ganz enorme Vergrösserungen der Plica semilunaris oder als mächtige Duplicaturen im hypertrophirten Uebergangstheile dar, welche einem dritten Lide gleich einen grossen Theil der Bulbusoberfläche überdecken können. ⁴⁾ Es haben diese Geschwülste, so lange sie noch wachsen, gleich der üppig wuchernden trachomatösen Bindehaut eine mehr dunkelrothe Farbe von reichlichem Gehalte neoplastischer Gefässe; sie verblassen aber in dem

¹⁾ Zwingmann, Die Amyloidtumoren der Conjunctiva. Dorpat, 1879. S. 7, 43.

²⁾ Kubli, Arch. f. Augenheilkunde X., S. 430, 578.

³⁾ Stellwag, Ophthalmologie I., S. 877, 996.

⁴⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1861, S. 368; 1871, S. 453.

Masse, als der degenerative Process vorschreitet und die nachbarlichen Portionen der Conjunctiva sich um sie herum narbig zusammenziehen. Sie können theilweise verknöchern.¹⁾

Zwingmann²⁾ zählt sie den Granulomen zu und erklärt sie aus einem örtlichen Ueberwiegen des über die ganze Bindehaut ausgebreiteten Wucherungsprocesses. Rählmann³⁾ dagegen reiht sie den lymphoiden Geschwülsten oder Lymphomen an. »Der Tumor ist aufgebaut aus einem Bindegewebe, welches »ganz analog dem gewöhnlichen Adenoidgewebe der normalen Conjunctiva construiert ist und die grösste Aehnlichkeit hat mit dem »Gewebe der Lymphdrüsen. In Anfangszuständen der Wucherung handelt es sich mehr um einfache hyperplastische Vergrösserung des normalen Conjunctivalgewebes, in vorgeschrittenen »Stadien um reine Neubildung von Adenoidsubstanz. Es dringen »neugebildete, sich verästelnde, grosse, meist spindelförmige Zellen in's subconjunctivale Gewebe gegen den Knorpel vor mit Neubildung und Vermehrung von vergrösserten Lymphzellen in den »Zwischenräumen. In entwickelten Fällen findet sich in dem neugebildeten Gewebe ein förmliches Fasergerüst, typisch geordnet, »mit zahlreich eingelagerten Kernen. Es verhält sich also das »Gewebe der sogenannten Amyloidtumoren der Conjunctiva ganz »so wie die gewöhnlichen Geschwülste der Lymphdrüsen, wie die »Lymphome.«

Rählmann hält sich auf Grund seiner bisherigen Beobachtungen für berechtigt, die fraglichen Geschwülste »für Neubildungen eigenen Charakters zu erklären, welche unabhängig vom Trachom der Conjunctiva entstehen und verlaufen«. Wenn damit gesagt sein soll, dass die Amyloidtumoren ausser jedem pathogenetischen Zusammenhange mit dem Trachom stehen, so widerspricht diese Behauptung den Erfahrungen der meisten Schriftsteller, welche sich über den Gegenstand verlautbart haben. Ich selbst habe in den fünfziger und Anfangs der sechziger Jahre zu wieder-

¹⁾ Hippel, Arch. f. Ophthalmologie XXV., 2, S. 1, 16.

²⁾ Zwingmann, Die Amyloidtumoren der Conjunctiva. Dorpat, 1879. S. 155.

³⁾ Rählmann, Arch. f. Augenheilkunde X., S. 138, 144.

holten Malen nicht nur die mächtigen Faltenbildungen, sondern auch polypen- oder granulomähnliche Tumoren der in Rede stehenden Art auf Bindehäuten entstehen und wachsen gesehen, welche von unzweifelhaftem hochgradigen Trachome befallen waren. Wenn es aber heissen soll, dass die Entwicklung solcher Geschwülste nicht gebunden sei an den vorläufigen Bestand der charakteristischen Granulationen und Körner, also an das Trachom im engeren Wortsinne, so muss ich allerdings Rählmann zustimmen, dagegen aber wieder einwenden, dass der Begriff des Trachoms durch jene oberflächlichen Rauigkeiten nicht erschöpft sei, der gleiche Wucherungsprocess vielmehr auch eine ganz gleichmässige Massenzunahme des Bindehautkörpers ohne Granulationen und Körner zu Stande bringen könne (S. 110) und dass die amyloide Degeneration, mein sulziges Trachom, als Ausgangsstadium der einen wie der anderen Art beobachtet werde.

Im Uebrigen schliesst die Behauptung, dass die amyloide Degeneration und das Auftreten amyloider Tumoren in der Regel an trachomkranke Bindehäute gebunden sei, die erfahrungsmässige Thatsache nicht aus, dass üppige Granulationsprocesse an umschriebenen Stellen der Bindehaut walten und daselbst massenhafte Producte setzen können, die weiterhin der amyloiden Entartung verfallen. Es deutet dies schon Zwingmann¹⁾ an, indem er die Amyloidtumoren »aus einem mehr oder weniger circumscripten oder diffusen Granulom durch Entartung des Gewebes desselben »den Ursprung nehmen« lässt, und wahrscheinlich sind Rählmann's beide Fälle gerade solche gewesen.

Die histologischen Unterschiede zwischen trachomatösem Gefüge und dem Gewebe der Amyloidtumoren, welche Rählmann²⁾ zu Gunsten seiner Ansicht aufführt, mögen zum Theile aus diesem Umstande zu erklären sein. Zum anderen Theile kommt in Betracht, dass die trachomatöse Wucherung und die amyloide Degeneration der Zeit nach in der Regel weit auseinander stehen und dass beträchtliche Umstellungen der ursprünglichen Producte inzwischen liegen. Fortgesetzte Untersuchungen werden den erfahrungsmässigen Zusammenhang wohl auch mikroskopisch beleuchten. Die textuelle Aehnlichkeit der Rählmann'schen Tumoren mit Lymphomen darf dabei nicht irreführen, denn auch das Trachom ist nichts Anderes als eine lymphoide Hyperplasie, eine Granulation adenoiden Gewebes.

Was nun die amyloide Degeneration als solche betrifft, so geht ihr nach Rählmann³⁾ stets eine hyaline Entartung des wuchernden adenoiden Gefüges und seiner Gefässe voraus. Erst später beginnt hier und da die Bildung amyloider Massen, sei es durch directe Umwandlung der Zellen oder durch Ausschwitzung aus dem Protoplasma. Es sind diese

1) Zwingmann, Die Amyloidtumoren. Dorpat, 1879. S. 155.

2) Rählmann, Arch. f. Augenheilkunde X., S. 146.

3) Rählmann, ibid., X., S. 138 u. f., 144.

durch Jod und Jodschwefelsäure sich stark färbenden Massen nach Leber¹⁾ entweder in Gestalt grösserer oder kleinerer, oft geschichteter, rundlicher oder eckiger Körperchen, oder als schollige Gebilde in das Bindegewebe eingeprengt. Sie durchsetzen streckenweise auch die Gefässwände und können dann das Aussehen von Faserbündeln erlangen, so dass es scheint, als wären einzelne Faserbündel von amyloider Substanz eingehüllt.

Der entzündliche Process bleibt bei den verschiedenen Formen der Syndesmitis ebensowenig auf die eigentliche Bindehaut beschränkt wie bei der Uveitis u. s. w., daher denn auch hier der Name den krankhaften Vorgang nicht völlig deckt.

Oft nimmt die Hornhaut Antheil, ohne dass dies nothwendig immer deutlich zur Wahrnehmung kommen müsste. Es ist nämlich bekannt, dass sowohl in der subepithelialen Schichte als in dem Gefüge der eigentlichen Conjunctiva sich beträchtliche Mengen von Rundzellen ansammeln können, ohne sich durch besondere Erscheinungen zu verrathen, und dass merkbare Trübungen in der Regel das Ergebniss einer schon begonnenen oder gar vorgeschrittenen Differenzirung der eingewanderten Elemente sind.

Die Keratitis ist unter solchen Umständen gewöhnlich begründet durch das Fortschreiten der Entzündung auf das homologe Bindehautblatt der Hornhaut und kömmt bei den wuchernden Formen von Syndesmitis unter der Gestalt der Keratitis vasculosa, des Pannus und der Fleckbildung zum Ausdrucke (S. 98). Bei den schweren acuten Formen, bei der Blennorrhoe, der Pyorrhoe, dem Croup, aber greift der Process nicht selten auf das Gefüge der eigentlichen Cornea über und bedingt dort mehr weniger massenhafte Infiltrate, welche rasch zu vereitern und so einzelne Abschnitte oder die ganze Hornhaut zu zerstören pflegen.

In dieser Fortpflanzung der Entzündung auf das Parenchym der Cornea liegt ein Theil der Gefahr, welche derlei Processe zu so gefürchteten Erkrankungen machen. Aber nur der kleinere Theil, die Hauptgefahr ist höchst wahrscheinlich

¹⁾ Leber, Arch. f. Ophthalmologie XXV., 1, S. 257, 263 u. f.

in den septischen Einflüssen zu suchen, welche die Absonderungen der blennorrhoeischen u. s. w. Bindehaut in Folge der Zersetzung, welche sie in den schwer zugänglichen tiefen Falten rasch eingehen, auf oberflächliche, seucht exfoliirte oder gar schon geschwürige Stellen der Cornea nehmen. Die auffällig günstigen therapeutischen Erfolge, welche ich in jüngster Zeit bei einer Reihe schwerer Fälle von Blennorrhoe und Pyorrhoe erzielte, indem ich neben den gebräuchlichen täglich zweimaligen Streichungen mit zweipercntiger Höllensteinlösung den Bindehautsack alle zwei Stunden mit einer dreipercntigen Lösung von hypermangansaurem Kali gründlich ausspülen liess, drängen mir förmlich die Ueberzeugung auf, dass die von der Oberfläche in die Tiefe und rasch um sich greifenden Hornhautverschwärungen bei den genannten Syndesmitisformen septischen Charakters seien (§. 69). Für Epithelabschürfungen finden sich in der Mitleidenschaft des Bindehautblattes der Cornea reichliche Veranlassungen.

Auch die Lederhaut wird häufig in den Process verwickelt. Es tritt dies besonders auffällig bei langwierigen trachomatösen Leiden hervor, wo schliesslich die Sclerotica theilweise oder ihrem ganzen Umfange nach veröden kann. Ein eigenthümliches porzellanartiges Aussehen und pergamentähnliche Steifigkeit kennzeichnen die Sclerose. Der damit gesetzte Verlust der Elasticität führt dann bisweilen zu glaucomatösen Zuständen, wie ich bereits wiederholt und zuletzt bei einem jugendlichen kräftigen Matrosen zu beobachten Gelegenheit hatte.

Mitunter greift die Entzündung wohl auch tiefer. Leber¹⁾ fand bei chronischem Trachom einmal kleine Granulombildungen in der Suprachorioidea, oberflächlich sehr zellenreich, im Centrum zellenarm, aus geschichtetem Bindegewebe bestehend.

Am häufigsten und deutlichsten pflegt sich diese Mitleidenschaft an den Lidern auszusprechen. Bekanntlich gilt das ent-

¹⁾ Leber, Klin. Monatsblätter, 1877, Beilage S. 119.

zündliche Oedem der Lidränder oder der gesamten Augendeckel nach Staaroperationen, künstlichen Pupillenbildungen u. s. w. als höchst unliebsames Wahrzeichen einer im Gange befindlichen Iridokyklitis oder Iridochorioiditis. Es pflanzen sich derlei entzündliche Processe eben fast immer von der Gefäßshaut auf die Sclerotica und die überlagernden Theile, namentlich auf die Bindehaut fort, welche mit dem Gefäßsysteme der Lider in innigster Verbindung steht (S. 100). Diese Gefäßverbindung macht aber auch entzündliche Anschwellungen der Lidränder zu ganz gewöhnlichen Begleitern der einfachen primären Syndesmitis. Dieselben treten oft bei stärkeren Katarrhen hervor und paaren sich dann gerne mit Akneeruptionen. In schwereren Fällen erscheint gewöhnlich das ganze Lid von entzündlichem Oedem aufgetrieben. Bei der Blennorrhoe und Pyorrhoe steigert sich das Letztere zur wahren Chemose, beim Croup aber werden die Lider durch das Uebermass der entzündlichen Infiltration mit starren Producten brettähnlich hart.

Es sind bei diesen entzündlichen Anschwellungen wohl immer sämtliche Bestandtheile der Augendeckel einschliesslich des Knorpels mehr oder weniger theilhaft. Bei den acuten Formen der Syndesmitis geht der Process häufig wieder zurück, ohne merkliche Spuren in der Haut und dem Tarsus der Lider zu hinterlassen. Wenn sich aber die chronisch verlaufende hypertrophirende Form daraus entwickelt oder primär auftritt, kömmt es oftmals zu sehr beträchtlichen Infiltrationen und Auflockerungen des faserigen Knorpelgefüges. Der Tarsus schwillt wegen zunehmender Hyperplasie mehr und mehr an, wird bedeutend dicker, länger und breiter, während seine Steifigkeit sich ansehnlich vermindert.

Ist die Flächenvergrösserung des Knorpels überwiegend, was besonders gerne dort geschieht, wo vorausgegangene mächtigere Oedeme der Bindehaut eine mechanische Dehnung des Lides bewerkstelligen konnten, so schliesst in Folge der damit gesetzten Verlängerung des Lidrandes dieser nicht mehr genau an den Bulbus an. Die senkrechten Kraftcomponenten der beiden Kreismuskelhälften treffen dann in einem nach hinten offenen Winkel auf einander und drängen die vom Augapfel abstehenden

Randtheile der Lider bei jedem kräftigeren Lidschlusse nach vorne, können sie schliesslich wohl gar umkehren, so dass die wuchernde Conjunctiva zu Tage liegt (Ectropium).

Es geschieht dies am häufigsten bloss mit dem unteren Lide, da hier ausser der geringeren Widerstandskraft des Knorpels noch die dem Lide eigene Schwere die Umstülpung begünstigt und überdies auch ein besonderer Umstand mitwirkt. Es ist nämlich, wie ich vor Jahren nachgewiesen habe,¹⁾ die normale Thränenleitung an die hermetische Schliessung der Lidspalte beim Lidschlusse geknüpft und wird durch den Flächendruck des Kreismuskels auf den Inhalt des Bindehautsackes vermittelt. Steht der Lidrand vom Bulbus ab, so ist diese Druckwirkung lahmgelegt, es kann von der im Thränensee befindlichen Flüssigkeitsmenge nur ein kleiner Theil seiner eigenen Schwere folgend in die Nasenhöhle ablaufen, der Rest fliesst über die Lidhaut hinweg nach aussen, führt zu erythematöser Dermatitis, Hypertrophie und endlich zur Verkürzung der äusseren Liddecke, das Ectropium vervollständigend und fixirend.

Wie überall folgt auch im Knorpel der hyperplastischen Auflockerung und Schwellung die endliche Verödung und Schrumpfung des Gefüges. Besteht ein Ectropium, so wird das umgestülpte Lid in seiner falschen Stellung nur verkürzt und in mannigfaltiger Weise verkrümmt. Im anderen Falle kann sich der wuchernde Tarsus auf einen ganz unförmlichen Klumpen zusammenziehen. Meistens biegt sich die wulstige Masse desselben kahnförmig nach innen um, bringt so die Wimpern mit der Hornhaut in Berührung und fördert durch Anregung von Krämpfen des Kreismuskels die Entropionirung der Lider. Dass dabei die Schrumpfung der Bindehaut einen massgebenden Einfluss nehmen könne, liegt auf der Hand.

Manche der Operationsmethoden, welche dermalen gegen solche Zustände geübt werden, waren nach Anagostakis²⁾ schon den Alten geläufig, ein Beweis, dass die in Rede stehenden Wucherungsprocesse mit ihren Folgen schon vor Jahrtausenden häufig waren und keineswegs der Neuzeit angehören.

¹⁾ Stellwag, Wiener medicinische Wochenschrift, 1864. Nr. 51, 52; 1865, Nr. 8, 9, 85, 86.

²⁾ Anagostakis, Contributions à l'histoire de la chirurgie oculaire etc. Athènes, 1872. p. 2.

Es finden sich übrigens ähnliche durch die ganze Dicke der Lider hindurchgreifende Wucherungen des Bindegewebes ausnahmsweise unter ganz besonderen Umständen. Ich habe nach dem Vorgange Guepin's¹⁾ eine »Zellgewebsverhärtung« beschrieben, bei welcher die massenhafte Entwicklung neoplastischen Bindegewebes und die Ausfüllung seiner Maschenräume mit seröser oder gelatinöser Substanz eine ständige sehr bedeutende Anschwellung der Lider begründet. Die Geschwulst erscheint beim Befühlen härtlich pastös, behält einige Zeit nach der Ausübung eines Fingerdruckes eine entsprechende Impression, ist unempfindlich und die äussere Haut darüber entweder nur leicht geröthet oder von normaler Farbe.²⁾ Es kommen derartige Hypertrophien nach Rothlauf vor. Einmal habe ich selbe auf beide Lider ausgedehnt als Folge einer Verödung der abführenden Lymphwege durch Vereiterung und Vernarbung der Ohrspeicheldrüse, ich glaube nach Typhus, gesehen.

Innig verwandt damit ist die Elephantiasis palpebrarum. Michel³⁾ und Theodor Beck⁴⁾ haben die in neuerer Zeit verlaublichen Fälle gesammelt und Letzterer zwei eigene Beobachtungen beigelegt. Es schliesst sich ihnen ein weiterer Fall von Walzberg⁵⁾ an. Nach den überaus sorgfältigen und eingehenden Untersuchungen Th. Beck's handelt es sich dabei um eine, sämtliche Bestandtheile des Lides einschliesslich des Knorpels betreffende, massenhafte Vermehrung der Bindegewebsfasern und der elastischen Elemente durch Neubildung, daher sich dieselben auch in allen Entwicklungsstufen finden. Dazu kommt eine sehr beträchtliche ungleichmässige und ganz unregelmässige Erweiterung der

¹⁾ Guepin, Mackenzie *Maladies de l'œil*, traduit par Warlomont et Testelin. Paris, 1856. I., p. 222.

²⁾ Stellwag, *Ophthalmologie* II., 1858, S. 970.

³⁾ Michel, Graefe und Sämisch, *Handbuch* IV., 1876, S. 408.

⁴⁾ Th. Beck, *Ueber Elephantiasis des oberen Augenlides*. Diss. Basel, 1878. S. 5, 32, 35.

⁵⁾ Walzberg, *Klin. Monatsblätter*, 1879, S. 439,

intra vitam wahrscheinlich gefüllten Lymphräume und Lymphgefäße. Beide diese Momente wirken zusammen, um der Geschwulst die prall elastische Consistenz beim Anfühlen zu geben.

In dritter Reihe sind die Gummien der Lider zu erwähnen. Sie werden schon von Astruc und Plenck¹⁾ als gerstenkornartige Geschwülste des Lidrandes geschildert, welche öfters in fressende Geschwüre übergehen. Lawrence, Mackenzie und Desmarres²⁾ haben im laufenden Jahrhunderte sehr ausführlich über den Gegenstand geschrieben. Auf Grundlage ihrer Angaben und mehrerer eigener Beobachtungen war ich³⁾ bereits im Jahre 1858 in der Lage, den syphilitischen Erkrankungen der Lider einen ziemlich umfangreichen Abschnitt meiner »Ophthalmologie« zu widmen. Es wurde daselbst (§. 340) das öftere Auftreten von bald einzeln stehenden, bald gruppig gehäuften akneähnlichen Geschwülsten an der Lidfläche und vorzugsweise am freien Lidrande betont, welche Geschwülste tief in das Gefüge des Augendeckels hineingreifen, sämtliche Bestandtheile desselben durchsetzen und, wenn sie der eitrigen Schmelzung anheimfallen, meistens ansehnliche Abschnitte des Lides mit Einschluss des Knorpels unter der charakteristischen Gestalt secundärer syphilitischer Geschwüre zerstören, hässliche Narben, oft mit Verkrümmung des Lides hinterlassend. Sechs Jahre darauf hat Zeissl⁴⁾ unter Bezugnahme auf meine und Desmarres' Arbeiten die syphilitischen Erkrankungen der Lider kurz geschildert. Nach weiteren zwei Jahren ist Hirschler⁵⁾ mit der Veröffentlichung dreier Fälle von »Blepharitis syphilitica« gefolgt. Diese letzteren

1) Nach Zeissl, Allg. Wiener medicinische Zeitung, 1877, Nr. 34—37.

2) Lawrence, Klin. Handbibliothek V. Weimar, 1831. S. 237—258; Mackenzie, Praktische Abhandlung über die Krankheiten des Auges. Weimar, 1832. S. 147; Traité des mal. de l'œil. Paris, 1856. I., p. 174—182; Desmarres, Traité des mal. des yeux. Paris, 1847. p. 156—161.

3) Stellwag, Ophthalmologie II., 1858, S. 954—958.

4) Zeissl, Lehrbuch der constitutionellen Syphilis. Erlangen, 1864. S. 288.

5) Hirschler, Wiener medicinische Wochenschrift, 1866, Nr. 72, 73, 74.

gelten unter den Augenärzten sonderbarer Weise als die ersten modernen Beobachtungen.¹⁾

In neuester Zeit haben sich die einschlägigen Erfahrungen in der ergiebigsten Weise vervielfältigt. Es stellt sich dabei heraus, dass die Lidgummen nur zum Theile in der Gestalt umschriebener randständiger gerstenkornähnlicher Geschwülste erscheinen, welche in tiefe Geschwüre mit verhärtetem, speckig infiltrirtem Grunde und fetzigen wulstigen Rändern übergehen²⁾ und gelegentlich wohl auch sich über den ganzen Lidrand verbreiten.³⁾ In nicht seltenen Fällen durchwuchert das syphilitische Granulom ein oder beide Lider desselben Auges ihrer ganzen Ausdehnung nach und treibt die Augendeckel zu mächtigen Tumoren auf.⁴⁾ Ich lasse drei Fälle aus meiner Klinik und einen aus der Privatpraxis Dr. Bergmeister's folgen. Der letztere Fall ist mir schriftlich mitgetheilt worden.

Erster Fall. Bei einem 30jährigen kräftigen Kanalarbeiter mit allen Zeichen secundärer Syphilis, namentlich einem über den ganzen Körper verbreiteten Hautsyphilide, besteht (Herbst 1874) seit mehreren Wochen eine enorme Schwellung des linken oberen Lides in der Art, dass dasselbe unter beträchtlicher Verlängerung des freien Randes weit über das untere Lid hinüberraagt und völlig unbeweglich erscheint. An der Geschwulst sind sämtliche Theile des Augendeckels, äussere Haut, subcutanes Gewebe, Knorpel und Bindehaut gleichmässig betheiligt, so dass das Lid bei einer durchschnittlichen Dicke von zwei Centimetern sich wie eine homogene, oberflächlich platte, etwas elastische härtliche Geschwulst anfühlt, welche nur an einzelnen nicht scharf umgrenzten Stellen etwas dichter und consistenter ist. Die äussere Liddecke ist ganz faltenlos, prall gespannt, deutlich infiltrirt, bläulich geröthet und lässt sich über der unterlagernden Geschwulstmasse nicht verschieben, ist mit ihr völlig verschmolzen. Der Tumor ist ziemlich

¹⁾ Michel, Graefe und Sämisch, Handbuch IV., S. 418.

²⁾ Wedl, Atlas der pathologischen Histologie des Auges. Leipzig, 1861. Adnexa III, Fig. 25, 26; Mooren, Ophthalmologische Mittheilungen. Berlin, 1874. S. 6; Dietlen, Klin. Monatsblätter, 1876, Beilage S. 8.

³⁾ Pflüger, Klin. Monatsblätter, 1876, S. 160.

⁴⁾ Vogel, Magawly, Nagel's Jahresbericht, 1873, S. 441; Dietlen, Klin. Monatsblätter, 1876, Beilage S. 4; Laskiewicz, Allg. Wiener medicinische Zeitung, 1877, Nr. 23, S. 211; Fuchs, Klin. Monatsblätter, 1878, S. 21.

unempfindlich und begrenzt sich nahezu scharf an dem knöchernen Orbitalrande. Die beiden Lidlefsen sind ganz verstrichen, da der Lidrand eine einheitliche stark convexe Fläche bildet. Die Wimpern sind unverändert. Die Conjunctiva erscheint ihrer ganzen Ausdehnung nach beträchtlich geschwellt, um den Hornhautrand herum zu mächtigen Wülsten aufgetrieben, so dass die Cornea förmlich darin vergraben ist. Sie zeigt sich streckenweise stark hyperämisch, dunkel geröthet, aufgelockert, streckenweise von wachsähnlich gelblicher Farbe und mit groben Gefässnetzen durchsetzt, von speckiger Consistenz. Die Hornhaut und die Binnenorgane des Augapfels erweisen sich gesund. Eine energisch eingeleitete Schmierkur hatte auffallend günstigen Erfolg. Schon nach wenigen Einreibungen war die Geschwulst merklich gesunken, die äussere Liddecke weicher und ein wenig verschieblicher geworden, die Bindehautwülste um die Cornea herum hatten sich verkleinert. Nach einigen weiteren Inunctionen war die Abschwellung und Verschieblichkeit der äusseren Liddecke eine sehr beträchtliche, man fühlte deutlich den mächtig aufgetriebenen Knorpel durch. Leider entfloß der Kranke vor Vollendung der Heilung.

Die beiden anderen Fälle habe ich nicht selbst aufgezeichnet, kann daher nur nach den klinischen Protokollen berichten. Der eine betrifft einen 24jährigen Schneider, welcher (Januar 1878) vor drei Jahren an einem Tripper, sonst aber nie an einer syphilitischen Krankheit gelitten zu haben behauptet. Seit fünf Wochen bemerkt er eine Anschwellung des linken oberen Augenlides. Dieselbe beginnt genau am convexen Rande des Tarsus und endet an seinem unteren Rande, so dass die Substanz des Knorpels allein erkrankt zu sein scheint. Die Geschwulst hat die Consistenz eines Knorpels und macht die Umstülpung des Lides unmöglich. Die übrigen Theile sind normal. Eine Schmierkur führte zu vollständiger Heilung.

Der dritte Fall betrifft eine 25jährige Nähterin, welche (August 1878) seit drei Monaten eine Anschwellung beider Lider des rechten Auges und seit vierzehn Tagen ein Hautsyphilid bemerkt. Die Lider sind infiltrirt und geröthet, namentlich im inneren Augenwinkel. Die Conjunctiva ist chemotisch und rings um die Cornea in 0.5 Centimeter hohen Wülsten hervorragend. Maculöses Syphilid am ganzen Körper; Drüsenanschwellungen am Halse. Schmierkur. Heilung.

Bergmeister's Fall. E. B., 45 Jahre alt, hat angeblich vor Jahren bloß einen Tripper überstanden, im Jahre 1868 an Bluthusten gelitten und im Jahre 1873 durch drei bis vier Monate an einem Kehlkopfleiden laborirt. Vor zwei Jahren bekam er vor dem rechten Ohre eine Drüsenvereiterung, darauf unter dem linken Auge in der Gegend des Orbitalrandes ein Geschwür, von dem noch eine linsengrosse leicht deprimirte Hautnarbe sichtbar ist. Vor anderthalb Jahren begannen ähnliche Ulcerationsprocesse am Lidrande des linken unteren Lides, welche allmählig den Intermarginalsaum sammt Haarzwiebelboden in der ganzen Ausdehnung des unteren und theilweise auch des

oberen Lides zerstörten. Patient stellte sich mir Anfangs April 1881 vor. Ich fand am oberen linken Augenlide nach auswärts vom Thränenpunkte ein speckig weissbelegtes Geschwür, welches am Intermarginalsaume eine Breite von circa 4''' hatte. Dasselbe erstreckte sich trichterförmig an der Innenfläche des Lides nach innen oben (nasenwärts) bis gegen den Fornix conjunctivae und durchsetzte die Conjunctiva bis tief in den Tarsus hinein. Von aussen fühlte sich die Stelle hart und derb an. Die halbmondförmige Falte war geschwellt, der nicht ulcerirte Theil der Bindehaut des Oberlides von narbigen Linien durchsetzt, dazwischen papillär gewuchert. Zwei Wochen später entwickelte sich etwas nach aussen von der Mitte des Oberlides unter starker Schwellung ein zweites hartes Infiltrat, welches ebenso nach innen zu ulcerirte. Patient bekam anfangs innerlich Jodkalium, später Jodoformpillen; local wurde die Geschwürsfläche anfangs mit drei Procent Carbolwasser gereinigt und, als sich diess erfolglos erwies, mit reinem Jodoformpulver bestreut, was gut vertragen wurde.

Trotzdem breitete sich das Geschwür in einem Winkel serpiginos über den Lidrand aus, während der zweite Herd in der Mitte des Lides unter Gebrauch von Jodoform sich vollkommen gereinigt hatte und auch die Sclerose geschwunden war. Nun wurden dreissig Inunctionen gemacht und dabei eine Zeitlang Zittmann getrunken, später aber an Stelle des letzteren nochmals Jodoform genommen. Jetzt ging der Process rasch in Heilung über, welche Anfangs Juni eine vollständige war. Der Liddefect ist unbedeutend und überhaupt nur im inneren Winkel bemerkbar, wo allerdings der Thränenpunkt zerstört und in die Narbe einbezogen ist. Der Lidschluss ist perfect.

Man hat sich dermalen gewöhnt, die Lidgummen unter dem Namen »Tarsitis syphilitica seu gummosa« zu führen; ich glaube mit Unrecht, da in der Regel sämtliche Bestandtheile eines oder beider Augendeckel dem Granulationsprocesse verfallen und die Wucherung nicht einmal häufig von dem Knorpel auszugehen pflegt, sondern gerne von der äusseren Haut und dem subcutanen Gefüge oder von der Bindehaut und der Submucosa auf denselben fortschreitet. Im Einklange damit sind denn auch Fälle bekannt, in welchen die Infiltration und Geschwürbildung noch auf die Conjunctiva beschränkt schien.¹⁾ Immerhin ist gewöhnlich der Tarsus der am meisten veränderte Theil, und dass er

¹⁾ Wecker, Traité théor. et prat. des mal. des yeux. Paris, 1863. I., p. 180; Estlander, Klin. Monatsblätter, 1870, S. 259; Hirschberg, Klin. Beobachtungen. Wien, 1874. S. 25; Hock, Wiener Klinik II., 1876, S. 75.

ebensowohl primär ergriffen werden könne, lässt sich schon daraus schliessen, dass Gummen auch in der Sclera und dem überlagernden lockeren Episcleralgefüge beobachtet worden sind.¹⁾

Die erste anatomische Untersuchung ist Wedl²⁾ zu verdanken. Der Wucherungsprocess war hier von seinem Hauptsitze, dem Corium, auf die übrigen Bestandtheile des Lidrandes und auf den mächtig aufgetriebenen erweichten Knorpel übergegangen. Die Infiltration rührte von Elementen her, deren rundliche Kerne von verschiedener Grösse sich zu Zügen und Haufen gruppirten. Die im Schnitte quer getroffenen Fasern des Kreismuskels waren von Kernzügen umspinnen. Letztere liessen sich auch in die Haarbälge der Cilien verfolgen und erklärten die Verkümmernng und Schiefstellung der Wimpern. Derselbe Wucherungsprocess hatte auch den Lidknorpel ergriffen. In demselben waren zahlreiche Klümpchen von Fettzellen eingelagert. Die Oberfläche der Meibom'schen Acini war ganz dicht mit solchen Kernen besetzt. An der Conjunctivaloberfläche ragten eine Menge ziemlich grosser neugebildeter kegelförmiger Papillen hervor.

Den zweiten Befund hat Vogel³⁾ geliefert: »In dem lockeren fibrösen Bindegewebe, welches den Knorpel umgiebt, hatte sich ein üppig wucherndes Granulationsgewebe gebildet, das sich besonders durch die Grösse der neugebildeten Zellen auszeichnete, so dass es einem Rundzellensarkome glich. Die Fasern des perichondrialen Bindegewebes zeigten an den Stellen, wo sie nicht durch das neugebildete Gewebe verdrängt waren, eine ansehnliche Aufquellung und Verdickung; namentlich war die Wandung der Gefässe colossal verdickt und das Innere derselben dadurch verengt. Das neugebildete Gewebe hatte nun weiterhin papillenförmige Sprossen in die Substanz des Knorpels hineingetrieben und so denselben an einzelnen Stellen zum Schwunde gebracht. Im Granulationsgewebe fanden sich noch einzelne zerstreute Inseln von Knorpelsubstanz. Das Knorpelgewebe selbst war in der Art verändert, dass sich die einzelnen Fasern nicht mehr als solche erkennen liessen. Es stellte vielmehr eine im Ganzen mehr homogene klumpige Masse dar, an der sich nur hier und da schwache Andeutungen faseriger Structur zeigten.« Vogel glaubt darin eine amyloide Degeneration des Knorpels erkennen und den Process überhaupt als Perichondritis des Tarsalknorpels ansprechen zu dürfen.

¹⁾ Coccius, Die Heilanstalt für arme Augenkranke. Leipzig, 1870. S. 36.

²⁾ Wedl, Atlas der pathologischen Histologie des Auges. Leipzig, 1861. Adnexa III, Fig. 25, 26.

³⁾ Vogel, Nagel's Jahresbericht, 1873, S. 442.

Es erübrigt nur noch, Einiges über die Erkrankungen der Lidschmeerdrüsen beizufügen. Ein Theil dieser Schmeerdrüsen gehört der äusseren Haut an. Es umlagern dieselben gruppenweise die Ausführungsgänge der Wimpernbälge, in welche sie neben eigenthümlich gestalteten Schweißdrüsen¹⁾ münden (Zeis'sche Drüsen). Der andere Theil ist in den Faserknorpel eingebettet und öffnet sich mittelst eines häutigen Ausführungsganges an der inneren Lefze des Lides (Meibom'sche Drüsen). Alle diese Drüsen sind lappig gebaut, von Lymphräumen umgeben²⁾ und von einem dichten Gefässnetze, welches von den Endzweigen der Lidarterien gespeist wird (S. 100), korbähnlich umspunnen. Die meisten lassen eine durch Verdichtung des umgebenden Gefüges entstandene, fast glashelle *Membrana propria* ganz deutlich erkennen. Ihr Inneres wird von Zellen ausgefüllt. Die jüngsten, der *Membrana propria* unmittelbar aufsitzenden Zellen sind klein, kubisch, ohne Fettgehalt. Hierauf folgen zahlreiche Lagen platter Zellen, deren Gehalt an grösseren oder kleineren Fetttropfen gegen die Mitte des Acinus stetig zunimmt, so dass an den innersten Zellen auch der Kern in der Fettbildung untergegangen ist. Doch behalten die einzelnen Zellen ihre Form und erst gegen den Ausführungsgang hin zerfallen sie gänzlich und bilden durch Zusammenfliessen der Fettmassen das eigenthümliche Secret, den Schmeer.³⁾

In einzelnen, nicht ganz seltenen Fällen ist diese Schmeerabsonderung in den Zeis'schen Drüsen eine überreichliche, der äussere Lidrand erscheint beständig von einer schmierigen öligen Masse und stellenweise von fettigen Schüppchen belegt, bei unreinlichen Kranken wohl auch ganz vergraben in mächtigen gelblichen, von Schmutz oft ganz dunkel gefärbten rissigen Borken, welche der unversehrten Oberhaut und den Wimpern lose anhaften.

¹⁾ Waldeyer, Graefe und Sämisch, Handbuch I., S. 238; Sattler, Arch. f. mikrosk. Anat. XIII., S. 783.

²⁾ Czerny, Klin. Monatsblätter, 1874, S. 424.

³⁾ Fuchs, Arch. f. Ophthalmologie XXIV., 2, S. 132.

Die unterliegende Haut ist höchstens leicht geröthet, doch findet sich nirgends eine entzündliche oder hypertrophische Auftreibung derselben und des subcutanen Gewebes, in welchem die fraglichen Drüsen liegen. Es handelt sich eben nicht um eine Blepharadenitis, für welche der sehr langwierige und meistens habituelle Zustand gemeiniglich gehalten wird, sondern um eine Seborrhoe des Lidrandes,¹⁾ und diese ist dann in der Regel blos die Theilerscheinung eines über grössere Abschnitte der Gesichtshaut verbreiteten krankhaften Zustandes. Ich sah sie am öftesten bei Semiten. Aeusserste Reinlichkeit, häufige Waschungen der von Fett überströmten Hautpartien mit feiner Seife leisten dagegen noch am meisten.

Trifft irgend ein entzündlicher Reiz diese oder jene Drüse, so kömmt es alsbald zur Hyperämie des ihr zugehörigen Gefässnetzes, zu vermehrter Filtration und massenhafter Auswanderung farbloser Blutkörperchen in das periacinöse Gefüge und in die Drüsenhöhlung selbst, also zu einer mehr oder weniger umfangreichen örtlichen Anschwellung. Vermöge der eigenthümlichen Gefässvertheilung und der Lockerheit des umgebenden subcutanen Gewebes greift der Process indessen unter der Gestalt entzündlichen Oedems gerne weit um sich, es werden das betreffende Lid und selbst die nachbarlichen Theile der Nasen- und Wangenhaut mächtig aufgetrieben, und man hat bisweilen Noth, das eigentliche Reizcentrum in der chemotischen Geschwulst als eine härtere, gegen Berührung überaus empfindliche Stelle herauszufinden.

Meistens geht die Entzündung rasch in Eiterung über. Das in und um den Drüsenbalg sich anhäufende entzündliche Product drängt dann öfters das vorgefundene Secret gegen den Ausführungsgang, oder erscheint selbst an dessen Mündung und lässt sich durch Druck entleeren. Häufiger aber hebt der um die Drüse und ihren Ausführungsgang angesammelte Eiter das infiltrirte lockere Gefüge, welches die Drüsenmündung umgiebt, unter der charak-

¹⁾ Stellwag, Ophthalmologie II., S. 932.

teristischen Gestalt einer genabelten Pustel empor und bricht schliesslich durch, worauf meistens rasche Heilung, mitunter aber auch Granulation und in seltenen Fällen Geschwürsbildung mit Hinterlassung tiefgreifender strahliger Narben folgt.

Im Bereiche der Zeis'schen Drüsen, welche der Hautoberfläche sehr nahe liegen, ist der eben geschilderte Vorgang etwas ganz Gewöhnliches. An den Knorpeldrüsen wird er gelegentlich ebenfalls, aber viel seltener beobachtet. Bei den Letzteren ist nämlich die verhältnissmässig grosse Entfernung der Acini von der Mündung einer unmittelbaren Entleerung des Eiters oder einer Pustelbildung wenig günstig, das entzündliche Product bahnt sich leichter einen Weg nach Aussen durch das nächst umliegende Gewebe, indem dieses allmählig in den Process verwickelt und eitrig geschmolzen wird.

Es geschieht dieses namentlich dann gerne, wenn ein erkrankter Acinus der hinteren Knorpelfläche sehr nahe liegt, also bloss eine dünne Schichte des Tarsus und die Lidbindehaut zu durchbrechen sind. Insoferne aber die Mehrzahl der Acini der vorderen Knorpelfläche näher liegt, findet der Durchbruch gewöhnlich grosse Schwierigkeiten und der entzündliche Process ist oft erschöpft, ehe die Entleerung des Eiters gelungen ist.

Eine wahre Eiterbildung findet eben nur im Herdcentrum statt; gegen die Peripherie hin wachsen die massenhaft angesammelten Rundzellen aus und entwickeln reichliche Mengen faseriger Intercellularsubstanz, der Eiterherd erscheint umgeben von einer mehr oder weniger dicken Schichte von Granulationsgewebe, welche sich dammartig immer weiter nach Aussen vorschiebt, wenn die inneren Lagen derselben eitrig abschmelzen. Endlich ist der Entzündungsreiz erloschen, die Eiterung beendigt, das hyperplastische Stratum sammt dem Inhalte der davon umschlossenen Höhle verfallen allmählig der Aufsaugung, so dass keine Spur des Processes übrig bleibt. Oder aber das Granulationsgewebe organisirt theilweise höher und verdichtet sich zu einer mehr oder weniger dicken und derben bindegewebigen Kapsel, welche

mit dem Knorpel innig zusammenhängt und in Verbindung mit demselben eine kleinere oder grössere, ganz unregelmässig gestaltete, ein- oder mehrfächerige Höhlung umschliesst, deren Inhalt je nach Umständen ein sehr verschiedener sein kann.

Von dem Eiter und Secrete findet man in späteren Stadien des Verlaufes in der Regel kaum schwache Spuren. Meistens wird die Höhlung zum grossen Theile ausgefüllt von einer eigenthümlichen sulzähnlichen schwach gestreiften Masse, die nach Fuchs¹⁾ durch Alkohol krümlig gefällt wird, also dem Mucin nahe verwandt und mit Riesenzellen reichlich durchsetzt ist. Fuchs führt sie auf eine Art regressiver Metamorphose, auf schleimige Erweichung eines Theiles des Granulationsgewebes zurück. Daneben findet sich oft etwas gelbliche viscido oder rein seröse Flüssigkeit. In älteren Fällen erscheint die Granulationsschichte bisweilen auf derbes sehnenartiges Gefüge verdichtet und die davon umschlossene Höhlung gänzlich gefüllt von wasserhellem oder gelblichem Serum, der Krankheitsherd stellt sich unter der Gestalt einer buchtigen, oft mehrfächerigen Cyste dar, deren eine Wand der hier sehr verdünnte Knorpel bildet.

So lange die entzündlichen Erscheinungen das Krankheitsbild beherrschen, wird der Zustand als Gerstenkorn, Hordeolum, bezeichnet; später aber, wenn das Product unter fortschreitender Höhergestaltung mehr ständige Formen angenommen hat, wird das Leiden als Hagelkorn, Chalazion, geführt.

Ich kann in dem entzündlichen Processe nichts Anderes als eine Wiederholung jener krankhaften Vorgänge erblicken, welche sich in den Schmeerdrüsen der Haut unter dem Namen der Finne, Acne, so häufig abspielen. Die Eiteransammlung in und um die ergriffenen Lidschmeerdrüsen, besonders aber die Pustelbildung an der Mündung ihrer Ausführungsgänge ist das genaue Abbild des gleichen Processes an gleichen Bestandtheilen der allgemeinen Decke. Wenn die anatomischen Verhältnisse der Knorpel-

¹⁾ Fuchs, Arch. f. Ophthalmologie XXIV., 2, S. 138.

drüsen der Entleerung des Eiters durch den Ausführungsgang oder durch eine berstende Pustel häufig Schwierigkeiten bereiten und einen Durchbruch durch die Herdwandungen oder die Einkapselung des Productes durch Granulationsgewebe erzwingen: so kann darin nicht eine wesentliche Verschiedenheit des pathologischen Processes als solchen, sondern lediglich nur eine Modification desselben durch rein örtliche Umstände erblickt werden. Es fällt diese Abweichung übrigens auch schon darum nicht sehr in das Gewicht, weil die Finne der äusseren Haut in gleicher Weise nicht nothwendig bis zur Eiterung gedeiht und den Eiter entleert, sondern gar nicht selten in Form solider Knoten auftritt und ständig wird, verhärtet.¹⁾

Ich habe in Anbetracht dessen die Entzündung der Lidschmeerdrüsen schon seit Langem als eine rein örtliche Form der Hautfinne betrachtet²⁾ und als *Acne ciliaris* und *Acne tarsalis* in das System eingereiht. Die Knorpelfinne zeigt sich immer nur in Gestalt einzelner zerstreuter Knoten oder Pusteln und trägt daher vorzugsweise den Charakter der *Acne disseminata*. Die Finne des Lidrandes dagegen erscheint bald als einzelner randständiger Knoten (Pustel), bald aber ist ein grosser Theil oder die Gesammtheit der Wimpernschmeerdrüsen in den Process verwickelt, die einzelnen Efflorescenzen fliessen ineinander, die Krankheit stellt sich als *Acne confluens*, d. i. als ein Zustand dar, welcher in den meisten Lehrbüchern als *Blepharitis* (*Blepharadenitis*) *ciliaris* aufgeführt und in eine secretorische, eine hypertrophirende und eine geschwürige Form unterschieden wird.

Ganz im Einklange mit dieser Auffassung wird das Leiden der Lidschmeerdrüsen gleichwie die Hautfinne in der Regel, wenn nicht immer, begründet durch eine Behinderung der

¹⁾ Vergleiche die Lehrbücher von Is. Neumann, 1880, S. 246; Kaposi, 1880, S. 449.

²⁾ Stellwag, *Ophthalmologie* II., S. 932, 937.

Excretion. Das Hinderniss der Ausscheidung ist entweder ein rein mechanisches, eine Verstopfung der Mündung durch Epidermis, durch katarrhalische Krusten u. s. w., oder aber es ist in einer normwidrigen Beschaffenheit des Secretes selbst, in mangelhafter Verfettung und vorwiegender Verhornung der Zellen gelegen.

Man sieht solche halbverhornte Zellenhaufen gar nicht selten in Gestalt fettig glänzender Schüppchen den leicht gerötheten und geschwellten Lidrand bedecken (*Blepharitis ciliaris secretoria*). Oftmals erscheint das Drüsenproduct auch in den Ausführungsgängen der Knorpel- und Wimperndrüsen massig angesammelt und stellt den Comedonen gleichwerthige, weissgelblich durchscheinende strangartige Geschwülste dar. Oder es häufen sich die verhornenden Zellen in den Schmeerdrüsen der äusseren Lidlefze zu rundlichen harten hellweissen, stark hervorspringenden, concentrisch geschichteten, mohn- bis pfefferkorngrossen Tumoren (*Milium*); oder es entwickeln sich gar um einzelne vollgestopfte Drüsen dem *Molluscum* ähnliche Gebilde.¹⁾

Gemeinlich aber wird eine solche Ansammlung von Producten nicht gut vertragen, das Secret übt einen mechanischen und vielleicht auch chemischen Reiz auf die Wandungen der Drüse, es folgt Entzündung mit dem Ausgang in Eiterung oder Hypertrophie (*Acne*).

Dass der Genuss gewisser Speisen und Getränke, Ueberanstrengung der Augen, Aufenthalt in rauchigen Localen u. s. w. durch Vermehrung der Absonderung und eine damit verbundene chemische Abänderung des Secretes die Stockung der Excretion und folgerecht die Entwicklung von Acneknoten und Pusteln begünstigen könne, ist mir sehr wahrscheinlich.

Immer jedoch ist es die Ansammlung, »Retention« des Productes, welche der Finnenbildung zu Grunde liegt, und wenn die Acneefflorescenz im weiteren Verlaufe den Charakter eines

¹⁾ Stellwag, Ophthalmologie II., S. 966.

Granuloms¹⁾ annimmt, so ist selbe doch immer ein auf einer Retentionsgeschwulst aufgebautes Granulom.

Fuchs²⁾ bringt die Acne in nähere Beziehung zur Scrophulose. Ich kann einem solchen Zusammenhange nicht das Wort sprechen. Mein Assistent, Herr Dr. Hampel, hat sich die Mühe genommen, das Alter der mit Hordeolum und Chalazion behafteten ambulatorischen Kranken meiner Klinik zusammenzustellen. Es waren in den letzten zehn Jahren 247 Fälle zur Beobachtung gekommen. Davon standen

29	im	Alter	von	5	Wochen	bis	10	Jahren
54	»	»	»	11	bis	20	Jahren	
86	»	»	»	21	»	30	»	
34	»	»	»	31	»	40	»	
31	»	»	»	41	»	50	»	
13	»	»	»	51	»	65	»	

Es stellt sich das Verhältniss der unter und über 20 Jahre alten Kranken demnach wie 83 : 164 oder 33·6 Procent zu 66·4 Procent, ist demnach der Annahme einer Beiwirkung der Scrophulose nicht günstig.

¹⁾ Fuchs, Arch f. Ophthalmologie XXIV., 2, S. 146.

²⁾ Fuchs, ibid., XXIV., 2, S. 154.

II.

Zur pathologischen Anatomie des Glaukoms.

Von

Prof. Dr. C. Wedl.

Die vorliegenden Originalmittheilungen beziehen sich auf etwa ein Dutzend glaukomatöser Augen, welche mir durch die Gefälligkeit des Herrn Prof. Stellwag und des Herrn Regimentsarztes und Privatdocenten Dr. A. Weichselbaum zur Untersuchung übermittelt wurden. Einige ältere Fälle habe ich einer Revision unterzogen. Ich war bemüht, das, wenn auch nicht reichhaltige, doch verlässlich diagnosticirte Material nach meinen Kräften auszunützen, und hoffe an einem anderen Orte ein eingehenderes Detail mit den nöthigen Illustrationen und mit Berücksichtigung der einschlägigen Literatur zu veröffentlichen.

Die Sclera bildet eine elastische Kapsel, welche sowohl beim Zug durch die Augenmuskeln, als auch beim Druck von Seite der anschlagenden Blutwelle eine Lageveränderung ihrer kleinsten Theilchen erleiden muss.

Es ist bekannt, dass die Bindegewebzbündel am Aequator und vor demselben eine vorzugsweise meridionale und hinter demselben eine mehr circuläre Richtung in ihrem Verlaufe einhalten. Diesem Hauptzuge der Bündel folgen auch die elastischen Fasern, deren Reichhaltigkeit ich hier insbesondere betonen zu müssen glaube.

Selbstverständlich ist es sehr leicht, an feinen Schnitten, welche mit Kali- oder Natronhydrat oder mit schwachen Säuren behandelt werden,

sich von der zahllosen Menge der gröberen, feineren und feinsten elastischen Fasern zu überzeugen. Ich versuchte es auch mit Wasserstoffdioxyd und es schien mir, als biete diese Flüssigkeit, wenn sie längere Zeit auf das Scleralgewebe aufhellend einwirkt, den Vortheil, dass letzteres nicht so sehr wie in schwachen Säuren aufquillt oder einschrumpft, wie dies bei Einwirkung von Alkalien gewöhnlich zu geschehen pflegt. Man wird überrascht von spiraligen wellenförmigen und zu feinsten dichten Netzen verbundenen elastischen, durch Tingirung noch deutlicher hervortretenden Fasern, welche in ihren Hauptzügen nach dem Verlaufe der Bindegewebsbündel sich richten, obwohl sie dieselben mannigfach durchsetzen.

Diesen Hauptzügen der Bindegewebsbündel und elastischen Fasern entspricht auch die Spaltrichtung. Führt man eine Trennung des Zusammenhanges der Sclerafasern dadurch herbei, dass man eine drehrunde Nadel, die an ihrem dickeren Theile etwa einen Durchmesser von zwei Millimetern hat, senkrecht auf die Tangentialebene durch die Sclera stösst, so werden die in einer bestimmten Hauptrichtung verlaufenden Fasern vorerst durch die Nadelspitze getrennt und beim Fortschieben der Nadel seitwärts gedrängt. Zieht man die Nadel aus der Sclera wieder heraus, so werden die Fasern bestrebt sein, in ihre frühere Lage zurückzukehren. Es wird deshalb nach dem Herausziehen der Nadel kein kreisförmiges Loch, sondern ein Spalt zurückbleiben, der bei seitlich angewendetem Zuge eine spindelförmige Gestalt hat. Es ist daher klar, dass die Spalte in der vorderen Sclera eine meridionale, in dem hinteren Abschnitte, wo die Faserzüge eine vorzugsweise circuläre Anordnung einhalten, eine circuläre Richtung haben müssen.

In noch auffälligerer Weise tritt der Sachverhalt auf, wenn man Scleren von grösseren Säugethieren wählt. Es versteht sich übrigens von selbst, dass, wenn die kleinsten Theilchen nicht mehr in ihre frühere Lage nach einer, längere Zeit andauernden Spannung zurückzukehren vermögen, das betreffende Gewebe einen gewissen Grad von Rigidität angenommen haben müsse. Ebenso ist es einleuchtend, dass die Zug- und Druckelasticität wie die Elasticitätsgrenze der Sclera in physiologischer und pathologischer Beziehung eine specielle Bearbeitung verlangt.

Es ist bekannt, dass die Elasticität aller Gewebe mit dem fortschreitenden Alter abnimmt und in jenen Organen, welche

Ernährungsstörungen erleiden, insbesondere sich geltend macht und daselbst auch vorzeitig eine Abnahme auftreten kann.

Die Ernährungsstörungen der Sclera in dem glaukomatösen Auge geben sich insbesondere bei chronischem Verlaufe durch Verfettung zu erkennen, welche mitunter einen so hohen Grad erreichen kann, dass die Sclera durch Einlagerung von winzigen Fettkörnchen in das Gewebe wolkig getrübt erscheint. Diese fettkörnigen Trübungen sind bisweilen in dem hinteren Abschnitte der Sclera sehr auffällig, und es ist immerhin möglich, dass an der Stelle des Opticuseintrittes, wo das dichte Scleralgewebe durch die Lamina cribrosa vertreten ist, letztere einsinkt, weil das Gitterwerk der bindegewebigen Balken den nöthigen Grad von Widerstandsfähigkeit eingebüsst hat. Es verdient dieses Moment meines Erachtens Berücksichtigung.

Eine andere physikalische Erscheinung, welche auf eine Rigidität hindeutet, macht sich nicht selten in dem glaukomatösen Bulbus bemerkbar. Die inneren Lagen der Scleralfaserbündel zeigen daselbst einen mehr parallelen Zug, als ob sie näher aneinander gedrängt wären, und ein erhöhtes Lichtbrechungsvermögen, d. h. die sich durchkreuzenden Bündel sind weniger markirt, das Scleralgewebe erhält ein mehr homogenes Ansehen.

Es sind die veränderten Elasticitätsverhältnisse der Sclera auch noch in einer anderen Beziehung wichtig, indem die sie in schiefer Richtung durchsetzenden ein- und austretenden Blutgefässe und die Ciliarnerven in andere Druckverhältnisse gesetzt werden.

An den zumeist hinter der Aequatorialzone befindlichen Scleralkanälen der Wirbelvenen, der hinteren Ciliararterien und der hinteren Ciliarnerven beobachtet man bekanntlich nach Abzug der Chorioidea mondsichelartige Klappen, noch grösser an der Sclera grösserer Säugethiere. Diese Klappen bestehen, wie Durchschnitte lehren, aus mehrfachen Lagen elastischer Lamellen. Die sogenannte Lamina fusca mit ihren pigmentirten Zellen begleitet eine Strecke weit die Gefässe und Nerven durch

die schief von aussen und rückwärts nach innen und vorwärts führenden Kanäle der Sclera. Wächst nun der Druck von innen her, so werden diese Klappen einen erhöhten Grad von Compression erleiden und folgerecht namentlich den rückläufigen Blutstrom beeinträchtigen. Nebenbei wird auch ein übermässiger Druck auf die hinteren Ciliarnerven ausgeübt.

Einen wichtigen Factor, welcher die Druckverhältnisse im Auge wesentlich beeinflusst, bilden die hyperämischen Zustände, insbesondere in der Chorioidea, im Ciliarkörper, in der Iris und in den vorderen Ciliargefässen. Jeder, der sich mit Injectionen von Bulbis abgibt, weiss, dass während der Injection eine Spannung des Bulbus eintritt, welche wächst, wenn mehr Injectionsmasse in die Gefässe eingetrieben wird.

Der Blutdruck, unter welchem das Auge beim Glaukom leidet, steigert sich nicht selten so sehr, dass es zu Blutextravasaten kömmt, welche nicht blos an der Chorioidea, an dem Ciliarkörper und der Iris sich vorfinden und als rostgelbe Flecken die Residuen der apoplektischen Herde bezeichnen, sondern bisweilen an dem Circulus arteriosus Halleri vorkommen.

Die Thrombosen in den Blutgefässen kennzeichnen sich durch eine Anhäufung von weissen Blutkörperchen, welche das Lumen des Gefässes vollständig obstruiren und auch frei im Gewebe, namentlich der Chorioidea, liegen; ferner durch Fibrinnetze mit feinmolekulärem oder fettkörnigem Zerfall, Umwandlung des Blutes in eine glasig verquollene Masse. Die rothen Blutkörperchen sind in stark abgeplatteten Gefässen verblasst, in einfacher Lage durch gegenseitige Berührung polygonal geworden. Die hyperämischen Zustände finden sich in den grösseren Venen und den Vortices.

Es kann keinem Zweifel unterliegen, dass die beeinträchtigte Thätigkeit der vasomotorischen Nerven beim Glaukom eine hervorragende Rolle spielt.

Der Nachweis der feinen Verzweigungen der vasomotorischen Nerven ist im Auge mit mancherlei Schwierigkeiten verbunden. Es ist nicht blos

das Pigment, das der Beobachtung sehr hinderlich in den Weg tritt, sondern auch insbesondere an manchen Orten das zarte verstrickte elastische und das Bindegewebe, in welchem die Gefässe eingebettet liegen. Die Cohnheim'sche Methode, die feinen marklosen Nervengeflechte mittelst Goldchlorid zu verfolgen, lässt sich für pigmentlose Augen verwenden und scheint mir besonders für die Augen des weissen Kaninchens geeignet. Als Vorstudium habe ich die Lungsäcke von Triton und *Hyla arborea* benützt, welche vermöge ihrer dünnen Wandungen die neutrale Goldchloridlösung leicht eindringen und die Nervatur auch an dem Capillargefässsysteme zur Evidenz bringen lassen.

Ich habe bis jetzt feine marklose Nervengeflechte an den Ciliarfortsätzen, an der Iris und an den Arterien der Chorioidea mit einzelnen die Choriocapillaris schief durchsetzenden Nervenfäden gesehen.

Die Thätigkeit der vasomotorischen Nerven scheint beim Glaukom alsbald und in weiterem Umfange zu erschaffen. Man begegnet nämlich häufig Erweiterungen und einem Klaffen nicht blos der kleinen Arterien, sondern auch der Venen, Uebergangsgefässe und selbst der Capillaren. Die Wand des meist leeren Blutgefässes zeigt eine kreisrunde Lichtung im Querschnitte; die elastische Membran der kleinen Arterien erscheint nicht mehr gefaltet im Querschnitte, sondern mehr glatt gespannt.

Die Consequenz der Erschlaffung der kleinen Arterien ist, dass dieselben erweitert bleiben und demnach mehr Blut in dieselben einströmt. Es hört die Regulirung der Circulation durch die Lähmung ihrer glatten Muskelfasern auf; es macht sich eine ungleichmässige Blutvertheilung geltend; der Druck in dem venösen Abschnitte muss offenbar gesteigert werden.

Es ist auch klar, dass die erweiterten Arterien vermöge des Verlustes ihres Tonus den andringenden Pulswellen keinen gehörigen Widerstand entgegensetzen können, daher eine Pulsation in den dilatirten Arterien auftritt, welche sich auch auf die Venen fortpflanzen kann. Es ist auch der Fall möglich, dass der Widerstand in den Capillaren ein geringer wird, wodurch die Arterien nicht in dem gehörigen Grade von Spannung erhalten werden; es wird somit auch in diesem Falle eine Pulsation in den Arterien sich bemerkbar machen, welche sich gleichfalls auf die Venen ausdehnen kann.

Die durch einige Zeit gestörten Circulationsverhältnisse, die hyperämischen Zustände, namentlich in dem venösen Gebiete, veranlassen hier wie in anderen Organen Ernährungsstörungen. Die behinderte Oxygenation der Gewebe, der theilweise höhere Druck, unter welchem dieselben gesetzt werden, die Volumszunahme der Kohlensäure bei venöser Hyperämie scheinen entzündlich reizend und dann resorbirend auf die Gewebe einzuwirken.

Die hyperämische Schwellung der Ciliarfortsätze, welche in dem Beginne des Glaukoms auftritt, muss nothwendiger Weise eine Stellungsveränderung in der Iris zur Folge haben; es wird dieselbe nach vorwärts gedrängt und werden ihre Circulationsverhältnisse alterirt. Es wird die vordere Kammer verengert; es kann der Pupillarrand der Iris in Berührung mit der Cornea kommen, wobei sich daselbst leicht eine lockere bindegewebige Adhäsion bildet, während der übrige Theil der Iris von der Cornea absteht. Die vordere Kammer wird hierdurch theilweise abgesackt. Durch die anhaltende Schwellung der Ciliarfortsätze wird auch der continuirliche Abfluss des Blutes in den vorderen Ciliarvenen behindert.

Mit dem beginnenden Schwunde der Ciliarfortsätze geht nicht selten eine schwielige Entartung einher. Es tritt eine sehr auffällige Verdickung der bindegewebigen Scheide der Blutgefäße ein, welche von mehreren Lagen concentrisch gelagerter Bindegewebskörperchen gebildet wird. Die Lichtung solcher Gefäße wird enger, und es kommt mitunter zur Obliteration der kleineren Arterien, wo einige Endothelzellenkerne die Lichtung vollständig decken, oder es wird der Rest der Letzteren mit einer mehr weniger homogenen transparenten Masse verstopft. Die weiteren Venen der Fortsätze bleiben offen, sind jedoch in ihrer Mehrzahl blutleer. Es ist klar, dass dann die zugeführte Blutmenge eine geringere ist, während die abführenden Gefäße ein weites Lumen zeigen. Um sich von diesem Sachverhalte zu überzeugen, ist es erspriesslich, die Schnitte senkrecht zur Axe der Gefäße zu führen, die Fortsätze somit in der Frontalebene zu durchschneiden.

Bei der starken Spannung, welche der Bulbus beim Glaukom durch längere Zeit erfährt, ist es nicht zu verwundern, dass die zur Innervation des Sphincter pupillae bestimmten Oculomotoriusfasern einen lähmungsartigen Zustand erleiden, welcher sich durch eine beträchtlich erweiterte Pupille kundgibt. Der Muskel erscheint abgeplattet, dünn, blutleer; seine Zellen sind in chronischer Verfettung begriffen, trübe, bei höheren Graden von Schwund durch spärliche Züge angedeutet. Häufig ist eine grössere Menge von irregulären, agglomerirten, pigmentirten, neugebildeten Zellen gegen den Pupillarrand zu sehen. Bei der herabgesetzten Ernährung der Iris wird dieselbe dünner, verliert einen beträchtlichen Theil ihres Pigmentgehaltes, der unregelmässig vertheilt ist; sie wird insbesondere an manchen Orten durchscheinend, zeigt bisweilen selbst Gewebslücken von scharfer Begrenzung in Folge von Resorption. Die grösseren, von ihrem Marginaltheile gegen die Pupille ziehenden Gefässe sind stark geschlängelt, offenbar wegen der Verkürzung der Radien der Iris.

Ebenso wie der Sphincter pupillae verödet auch der Musculus ciliaris; es tritt eine Abflachung und eine mehr weniger auffällige chronische Verfettung ein. Der Querdurchmesser nimmt ab, und es erscheinen als Reste der glatten Muskelfaserbündel fahlgelbe Stränge, in welchen nur mehr geschrumpfte Kerne wahrnehmbar sind. Bisweilen beobachtet man eine Sclerosirung des Ciliarmuskels, indem das interstitielle Bindegewebe desselben in straffe Bündel verwandelt und die glatten Muskelfasern mehr und mehr zurückgedrängt werden. Die Nerven, welche letztgenannten Muskel versorgen, werden abgeplattet, die Scheiden ihrer Primitivröhren gefaltet, sie quellen nicht mehr in verdünnten Säuren, ihr Mark ist nahezu geschwunden, feinkörnig getrübt.

Man hat bisweilen Gelegenheit, die Entwicklung des partiellen Sclerochorioidalec tasiums zu verfolgen, und zwar in langen Schnitten, welche an glaukomatösen Augen in der Gegend des Aequators geführt werden. Man beobachtet nämlich an der inneren Oberfläche der Sclera in verschiedenen Distanzen ganz entschiedene,

schon mittelst des unbewaffneten Auges wahrnehmbare, grubenförmige Substanzdefecte, welche von hyperämischen Venen der Tunica vasculosa der Chorioidea ausgefüllt werden, ohne dass eine Veränderung in dem Abschnitte des Scleralgewebes, welcher der Grube entspricht, sich bemerkbar macht. Der Verlust beträgt vorerst beiläufig ein Viertel oder ein Drittel des Querdurchmessers der Sclera und wird wahrscheinlich durch den continuirlichen Druck von Seite der ausgedehnten Venen eingeleitet, ebenso wie die Usuren am Knochengewebe bei Ausdehnungen von Arterien oder Venen.

Es können andererseits auch circumscripte bindegewebige Wucherungen an der Aussenseite der Chorioidea einen Schwund an den betreffenden Stellen der Sclera herbeiführen, ähnlich wie die Pacchionischen Granulationen an der Arachnoidea eine Usur in der Glastafel des Schädeldaches zur Folge haben.

Hat sich im Verlaufe des Glaukoms ein diffuses Sclerochorioidalestaphylom in der vorderen Bulbushälfte entwickelt, so zwar, dass Sclera und Chorioidea nebst der Retina auffällig dünner geworden sind, so zeichnen sich die Scleralfasern, namentlich gegen die Innenseite zu, durch einen vorwiegend parallelen Zug und, wie es den Anschein hat, durch eine grössere Dichtigkeit aus. In der äusseren Zone der Sclera, insbesondere gegen die Cornea hin, sind Herde von gewucherten kleinen Zellen eingelagert; es ist an solchen Orten zu einer Scleritis gekommen. Die Zelleninfiltration in dem episcleralen Bindegewebe kann hiebei einen solchen Grad erreichen, dass es von den kleinen Rundzellen ganz vollgepfropft erscheint. Auch das Conjunctivalepithel participirt an dieser Wucherung in umschriebenen Stellen. Man sieht von der Oberfläche gegen die Tiefe ziehende rundliche Einsenkungen des Epithels, welche, von dem Corium der Schleimhaut scharf abgegrenzt, mit jungen Epithelzellen erfüllt sind. In der Chorioidea und Retina vermisst man an den entsprechenden ausgedehnten Partien eine entzündliche Infiltration; es ist eben ein einfacher Schwund.

Findet man in einem glaukomatösen Auge ein Staphyloma posticum, so ist an den dünnsten Stellen die Chorioidea derartig geschwunden, dass sie an Querschnitten nur mehr eine transparente structurlose, mit der Sclera dicht verbundene Schichte mit zerstreuten Pigmentmolekülen bildet, wobei sämtliche Gefässe untergegangen sind.

Bei der chronisch entzündlichen Form des Glaukoms kommt es im Ciliargefässsysteme hier und da zu überraschenden heterologen Bildungen von Knochensubstanz von verschiedener Ausdehnung, was die Flächenausbreitung und Dicke betrifft. Häufiger ist der hintere Abschnitt der Chorioidea ihr Sitz; es treten in der der Choriocapillaris entsprechenden Schichte Knochenbälkchen auf, die, in einer bindegewebigen Hülle eingebettet, nur etwelche Knochenkörperchen beherbergen. Weiters bilden sich concentrische Lagen von Knochenkörperchen mit ausgesprochener lamellöser Structur. An diese Systeme von Lamellen werden neue angelagert, deren Bögen jedoch eine andere Richtung haben, so zwar, dass sie in ihrem Verlaufe mit den nachbarlichen Lamellensystemen sich durchkreuzen. Eine Vascularisation der neugebildeten Knochensubstanz wird erst evident, wenn dieselbe eine gewisse Ausdehnung in die Fläche und eine gewisse Dicke erreicht hat. Der Bulbus schrumpft hierbei mehr und mehr ein.

Hat sich eine umfangreichere und dickere Knochensubstanz gebildet, welche sich aus dem collabirten Bulbus ausschälen lässt, so findet man eine von Gefässkanälen durchbohrte Rinde, von welcher Bälkchen abgehen und ihrerseits wieder zu einem Balkenwerke sich vereinigen; man hat eben einen spongiösen Knochen mit einem periostalen Ueberzuge und Fettzellengruppen in der Marksubstanz vor sich. Der neugebildete Knochen erleidet aber mit der Zeit einen Abbruch in seiner regelmässigen Ernährung. In einem Falle eines glaukomatösen Auges habe ich ein einige Quadratmillimeter grosses Knochenplättchen, in einer zähen schwieligen Bindegewebsmasse eingebettet, an der inneren Oberfläche des Corpus ciliare gefunden, offenbar in Folge von Cyclitis.

Die gestörten Circulationsverhältnisse in den vorderen Ciliargefässen ziehen Folgekrankheiten nach sich. Frontale Schnitte an der Uebergangsstelle von der Sclera in die Cornea verschaffen einen guten Ueberblick über die Hyperämie der pericornealen Arterien und Venen mit Abzweigungen von tief in die Cornea eindringenden Capillaren. In dem episcleralen Bindegewebe wuchern oft kleine Rundzellen; es wachsen pannöse Schichten über einen geringeren oder grösseren Abschnitt der Cornea, wobei radialwärts verlaufende neugebildete Blutgefässe in ihren Schichten zum Vorschein kommen. Das Conjunctivalepithel wird dicker und bildet namentlich an dem Uebergange von der Sclera in die Cornea und an letzterer selbst unregelmässige trichterförmige Einsenkungen. Sind Verwachsungen der Cornea mit der Iris eingetreten, so geben sich die Reizungszustände in den hinteren Schichten der ersteren durch eine Prolification von Zellen zu erkennen, welche in den hintersten Lagen am stärksten angehäuft sind und schliesslich eine Usur der Membrana Descemeti hervorrufen, so dass das proliferirende pigmentirte Bindegewebe von Seite der Iris in unmittelbaren Contact mit dem Cornealgewebe gelangt und mit vielfachen Fortsätzen in dasselbe hineinwächst. Manchmal ist ein einfacher Schwund der Cornea ohne Verwachsung mit der Iris zu beobachten, wobei ihr Dickendurchmesser insbesondere gegen den centralen Theil auf eine ungleichmässige Weise abgenommen hat und der Durchschnitt insbesondere an der Hinterseite statt der bogenförmigen Begrenzung seichte Einbuchtungen aufweist. Die vordere Kammer ist enge geworden, die atrophische Iris mit dem collabirten Ligamentum pectinatum steht unter einem sehr spitzen Winkel von der Cornea ab. In Letzterer kommt es beim Glaukom bekanntlich nicht selten zur Geschwürsbildung, wozu die Reizungszustände im Ciliarnervengebiete die Veranlassung abgeben dürften.

Der glaukomatöse Process wirkt auch störend auf die anderen durchsichtigen Medien, das Kammerwasser, die Linse und den Glaskörper ein. Ob eine Volumszunahme in beiden letzteren

gelegentlich auftritt, ist schwer zu ermitteln; es ist hingegen leicht nachweisbar, dass die Trübungen theils auf Rechnung von Präcipitaten eiweisshaltiger Flüssigkeiten kommen, theils in dem Protoplasma der betreffenden Zellen auftreten oder der Prolification der letzteren zuzuschreiben sind.

Manche Zellengruppen unterliegen dem Einschmelzungs- oder totalen Verödungsprocesse. So sind z. B. die Zellen an der hinteren Oberfläche der vorderen Linsenkapsel bisweilen vollständig allem Anscheine nach einer stark getrübten molekulären Masse gewichen, die Linsenfaserguppen der Corticalsubstanz sind bald wie bei *Cataracta mollis* durch eine dickflüssige getrübte Substanz auseinander gedrängt, bald, wenn die Interpretation richtig ist, nach der Fläche quer gefaltet. Nicht selten sind grosse granulirte Kugeln zwischen den Fasern der Rinde eingelagert. Die Linsenfasern unterliegen manchmal einem Verkalkungsprocesse, wobei Kalkkörner in der brüchig gewordenen Faser eingestreut sind, oder es sind an verkalkenden Linsen aus concentrischen Lagen aufgebaute oder einfache Drusen eingeschoben, an anderen Orten feinkörnige amorphe Kalksalze in einer organischen Grundsubstanz eingebettet. Mitunter wuchern die Kerne in der Kernzone der Linse.

Der Glaskörper ist nicht selten mit der Retina so verlöthet, dass eine Trennung nicht mehr möglich ist. Die Glaskörperzellen stehen in Gruppen beisammen und wachsen mitunter mit mehrfachen Fortsätzen aus. Bei Verwachsungen des Glaskörpers mit der Netzhaut ist auch die Bedingung des Hineinwachsens von Zweigen der Retinalgefässe gegeben. Es können somit Reizungszustände sowohl in den Linsen- als auch in den Glaskörperzellen gelegentlich sich bemerkbar machen.

Die Entstehung von Blutextravasaten an der Insertionsstelle des Nervus opticus ist bei Hyperämien des Ciliargefässsystems wegen der Rami communicantes zwischen den hinteren Ciliar- und Retinalgefässen erklärlich. Es kommt auch zur Ablagerung von schmutzig rothbräunlichen Pigmentkörnerhaufen, welche

theils in der Lamina cribrosa liegen, in ausgesprochenen Fällen schon mittelst des blossen Auges wahrzunehmen, theils längs der Arteria centralis retinae in den Opticus hinein zu verfolgen sind.

Die pigmentirten Zellen der Retina (M. Schultze's, 10. Schicht) gehen mehrfache pathologische Veränderungen ein, welche bekanntlich darin bestehen, dass die Pigmentkörner verblassen und fettige Trübungen des Protoplasmas erscheinen. Ich habe Abschnitte der Chorioidea sammt Retina einige Wochen der Einwirkung von Wasserstoffdioxyd unter Einfluss des Lichtes ausgesetzt. Es werden auf diese Weise diese Zellen vollständig entfärbt, ein körniges Protoplasma bleibt zurück; die körnigen Trübungen der Stäbchenschichte kann man so deutlich zur Anschauung bringen. Häufig treten in dem Protoplasma dieser Zellen colloide Metamorphosen auf. Es erscheinen tropfenartige, das Licht wie mattes Glas brechende Gebilde, welche bald kleiner, bald grösser und im letzteren Falle von einem Saume pigmentirter Körner umgeben sind, wobei die polygonale Gestalt erhalten bleibt.

Diese Metamorphose des Protoplasmas ist nicht mit den grösseren colloidähnlichen Tropfen zu verwechseln, welche an der Tunica elastica interna der Chorioidea sitzen, bei denen es auch fraglich ist, ob sie aus Zellen hervorgegangen oder vielleicht eine unmittelbar erfolgende Auflagerungsschichte der elastischen Haut sind. Dieselben sind von einem Kranze pigmentirter polygonaler Zellen umgeben, oder letztere lagern sich in continuirlicher Reihe nach Art eines Daches über die Kuppe; sie wachsen durch Apposition neuer Schichten und verschmelzen mit nachbarlichen. Diese breit aufsitzenden sphäroidischen Gebilde gehen auch einen Verkalkungsprocess ein.

Mitunter trifft man in glaukomatösen Augen eine Retina, welche in ihrem Vorder- oder auch in ihrem Hinterabschnitte, mit dem unbewaffneten Auge besehen, an einer circumscripiten Stelle ein marmorirtes Ansehen hat oder mit eingelagerten trüben Punkten besetzt erscheint. Die Dicke der Netzhaut hat an solchen Orten

zugenommen. Die denselben entnommenen Querschnitte zeigen Arkaden, deren Aussen- und Innenseiten durch dichte Aggregate von kleinen rundlichen Bindegewebszellen abgeschlossen sind, deren Säulen aus pinselartig an ihren Enden sich ausbreitenden, gestreckten Fasern mit eingelagerten ovalen Kernen bestehen. Die Hohlräume dieser Arkaden schliessen eine transparente Flüssigkeit ein; an der äusseren kleinzelligen Schicht sitzen manchmal wohl-erhaltene Stäbchen. Es ist hier nicht der Ort, mich in ein näheres Detail einzulassen; nur so viel möchte ich mir erlauben zu bemerken, dass diese bindegewebige Verbildung der Netzhaut, welche an senilen Augen in ihrem Vorderabschnitte nicht selten vorzukommen pflegt, nicht als ein einfaches Oedem bezeichnet werden kann, sondern als eine beträchtliche Wucherung des bindegewebigen Gerüsts der Netzhaut aufzufassen sei, wobei die Stützfasern die Pfeiler der Arkaden abgeben.

Die Causalmomente für die Entstehung der glaukomatösen Sehnervenexcavation sind noch unklar; wahrscheinlich sind deren mehrere. Es ist eben noch schwer, diejenigen Momente, welche auf Rechnung der Blutstauung, namentlich am Circulus arteriosus, der etwaigen consecutiven Extravasate oder der vermehrten Transsudation daselbst zu setzen sind, von anderen Momenten, welche der verminderten Elasticität der hintersten ringförmigen Scleralfasern und der Lamina cribrosa zuzuschreiben sind, zu sondern. Der kleine Trichter, der sich an der Sehnervenpapille vorfindet und zum Austritte der Arterien und Eintritt der Venen dient, wird nach und nach zu einer Mulde erweitert. Der Umfang, die Tiefe und Gestalt der letzteren sind verschieden; immerhin wird eine Deviation der ausstrahlenden Sehnervenfasern und der Blutgefässe die Folge und um so auffälliger sein, je tiefer und weiter die Mulde ist. Das Einsinken der Lamina cribrosa wächst natürlich mit der Tiefe der Excavation.

Die hierdurch bewirkte Knickung der Sehnervenfasern, die gesteigerte Spannung des Bulbus müssen offenbar hemmend auf die Leitung der Sehempfindung zum Gehirne einwirken. Es können

deshalb beim Glaukom die Elemente der Netzhaut sich normal verhalten, während die Lichtempfindung aufgehoben ist.

So wurden z. B. Stäbchen und Zapfen, ebenso die Körner und Ganglienzellen mit der Opticusfaserschicht einer Retina bei secundärem Glaukom, das sich in Folge von einer traumatischen Affection mit vollständiger Erblindung und hochgradiger Excavation in einem von Herrn Professor Stellwag enucleirten Bulbus entwickelt hatte, an Stellen zunächst der Insertion des Opticus ganz normal, in ungetrübtem Zustande vorgefunden. So waren an dem rechten Auge eines an Morbus Brighti verstorbenen Pfründners, das mir von Herrn Dr. Weichselbaum übersendet wurde, und wo von Herrn Primarius Dr. Koller die Diagnose: beginnendes Glaukom gestellt war, die Retinaschichten vollkommen gut erhalten.

Die atrophischen Zustände der Netzhaut, wenn sie überhaupt hervortreten, erstrecken sich entweder über die ganze Haut oder beschränken sich auf einzelne Gebiete. Höhere Grade von Atrophie mit einer beträchtlichen Verdünnung der Haut kommen selbstverständlich nur bei einem sehr chronischen Verlaufe vor. Die Opticusfaserschicht ist hierbei nur mehr durch dünne gestreckte Faserzüge angedeutet. Die häufig an dem Glaskörper haftende Lamina elastica interna ist getrübt, die Ganglienzellschicht ganz unkenntlich geworden; selbst die Körnerschichten zeigen bloß zerstreute geschrumpfte Kerne, oft mit colloiden Klümpchen gemengt; einzelne grössere Blutgefässe klaffen mit ihrer verdickten Adventitia; das pigmentirte Epithel ist mehr weniger verblasst, hie und da ganz verschwunden und durch colloide protuberirende Massen verdrängt. An solchen Orten ist gewöhnlich die Chorioidea so innig mit der Netzhaut verschmolzen, dass eine mechanische Trennung nicht mehr möglich wird; es ziehen pigmentirte Körnergruppen durch die verkümmerte Retina. Hat sich eine chronische Chorioiditis mit Wucherung von pigmentirten Bindegewebszellen entwickelt, so durchsetzen dieselben bald mehr bald weniger die verkümmerten Lagen der Netzhaut, und es entsteht jenes Bild, welches man als Retinitis pigmentosa bezeichnet.

In einem Falle eines wegen Glaukom operirten, an Tuberculose verstorbenen 50jährigen Pfründners wurde hochgradige Anhäufung von rothbraunen Pigmentkümerhaufen in der Lamina cribrosa, ebenso in dem schwielig

degenerirten, von der eingesunkenen Papille abgehenden Zapfen der abgehobenen Retina beobachtet.

Einige Male habe ich Micrococcusballen bei geschrumpften Netzhäuten an den Wandungen von grösseren Arterien und Venen angetroffen.

Ein neuritischer Process im Orbitalstücke des Opticus scheint sich bei Glaukom seltener hinzuzugesellen. Ist er vorhanden, so schreitet er von dem Neurilemma nervi optici centralwärts, wobei Agglomerate von Kernen in den bindegewebigen Scheiden der Nervenbündel liegen und von der Peripherie aus abnehmen.

Der consecutive Schwund der Nervenfaserbündel offenbart sich durch eine Abnahme des Volumens, grössere Dichtigkeit und fahlgelbliche Verfärbung. Die Zunahme der Dichte erklärt sich durch die schwielige Beschaffenheit des interstitiellen Bindegewebes und der Adventitia der klaffenden Arterien, Venen und selbst der hier und da erhaltenen Capillaren. Die Trübung der Nervenbündel beruht auf einer chronischen Verfettung, welche auch in der Arteria centralis durch fettkörnige Trübung der Gefässwände bisweilen ausgesprochen ist.

III.

Ueber Binnendrucksteigerung und Glaukom.

Abgesehen von einigen wenigen Ausnahmen gilt es dermalen als eine Thatsache, dass der eigentliche Kernpunkt, das Wesen des »Glaukom« genannten Processes die krankhafte Steigerung des intraocularen Druckes sei. Hat man sich doch bereits gewöhnt, jede merkliche Erhöhung des Binnendruckes als einen glaukomatösen Zustand zu bezeichnen und umgekehrt gewisse dem grünen Staare zugehörige Symptomgruppen auf eine Druckvermehrung als Ursache zu beziehen, auch wenn eine die Norm übersteigende Härte des Augapfels in keiner Weise mit Sicherheit nachgewiesen werden kann.

Demgemäss muss jede nosologische Erörterung des Glaukoms die krankhafte Drucksteigerung zum Ausgangspunkte haben und den wahren Grund der letzteren aufschliessen, um eine sichere Unterlage für den scheinbar so verwickelten Bau der Lehre zu gewinnen. Gerade in dieser Beziehung herrscht aber gegenwärtig eine sich stets steigernde Verwirrung, indem man bald diese, bald jene mehr weniger beständige Erscheinung herausgreift und selbe ohne Berücksichtigung feststehender Thatsachen, ja im offenen Widerspruche damit, in ursächliches Verhältniss zur Drucksteigerung zu bringen sucht.

So hatte Knies¹⁾ kaum gefunden, dass in vielen glaukomatösen Augen der Zellgewebsraum im Iriswinkel²⁾ (auch

¹⁾ Knies, Arch. f. Ophthalmologie XXII., 3, S. 163.

²⁾ Heisrath, Arch. f. Ophthalmologie XXVI., 1, S. 221 u. f., 231.

Fontana'scher Raum genannt) eine beträchtliche Anhäufung entzündlicher Producte erkennen lasse, dass diese Infiltration weiterhin zur Verödung und Schrumpfung des Gefüges führe und eine Verlöthung der Irisperipherie mit der hinteren Hornhautwand veranlasse: als auch schon eine Verstopfung der am vorderen Scleralrande nach Aussen führenden Lymphwege als nothwendige Folge angenommen, demgemäss ein Missverhältniss zwischen Abfuhr und Absonderung, weiterhin eine Vermehrung des Augapfelinhaltes und damit eine Steigerung des Binnendruckes als nothwendige Consequenzen abgeleitet wurden.

Natürlich hat man auch sinnreich ausgedachte Versuche an todtten Menschen- und an lebenden Thieraugen zur Begründung der neuen Lehre herangezogen (Ad. Weber,¹⁾ Schöler²⁾, ein Verfahren, welches sich leider gar so häufig als willfährige Stütze für die gegentheiligsten Ansichten erwiesen hat.

Doch konnten die Praktiker die ganze Theorie nur schwer mit gewissen Erfahrungen vereinbaren. Es fiel ihnen auf, dass bei einem Abschlusse der vorderen Lymphwege der vordere Kammerraum sich verengern statt erweitern solle (Arlt³⁾, und dass eine Verlegung des Fontana'schen Raumes nur die durchziehenden Lymphwege unwegsam machen solle, während die vorderen Ciliarvenen in der Regel eine zehr auffällige Erweiterung erkennen lassen. Noch bedenklicher aber mussten die, zumal in den Anfangsstadien der Krankheit, so überaus häufigen und auffälligen Schwankungen in den Druckverhältnissen glaukomatöser Augen stimmen. In der That lässt sich eine exsudative Verstopfung der vorderen Lymphwege wohl mit einem allmäligen und stetigen Ansteigen und Abfallen der wesentlichen Krankheitserscheinungen zusammenreimen, nimmermehr aber mit einem periodischen und oft sogar typischen Wechsel derselben.

¹⁾ Ad. Weber, Arch. f. Ophthalmologie XXIII., 1, S. 1.

²⁾ Schöler, ibid. XXV., 4, S. 63.

³⁾ Arlt, Klin. Monatsblätter, 1878, Beilage S. 97.

Ich habe gleich Anderen einen solchen Wechsel gar oft und besonders ausgeprägt bei einer alten Kaufmannsfrau aus der Klientel des Herrn Dr. Heinzel zu beobachten Gelegenheit gehabt. Es hatte sich bei derselben seit 1867 tagtäglich gegen 9 Uhr Morgens auffällige Drucksteigerung mit starker Trübung der Hornhautmitte und Umnebelung des Gesichtsfeldes an beiden Augen eingestellt, war bis zu einer wechselnden Höhe angestiegen, gegen Mittag aber wieder ziemlich rasch bis zur völligen Normalität zurückgegangen. Im Jahre 1876 hatten die Anfälle an Heftigkeit und Dauer merklich zugenommen, die Nachlässe waren weniger vollständig geworden, während das Auftreten einer Excavation und einer Gesichtsfeldeinschränkung nach innen den Zustand bedrohlich gestalteten, daher zur Iridektomie geschritten werden musste, was denn auch einen befriedigenden Erfolg hatte, ohne jedoch leise Andeutungen der früheren typischen Anfälle gänzlich zu verhindern, da diese selbst jetzt 1881 noch sich täglich wiederholen.

Erschien solchergestalt die Knies'sche Lehre schon vorneherein sehr verdächtig, so haben ihr die Untersuchungen H. Pagenstecher's ¹⁾ vollends jeden Halt genommen. Wirklich konnte dieser verdienstvolle Forscher der ophthalmologischen Gesellschaft zu Heidelberg bereits 1877 Präparate vorlegen, welche klar beweisen, dass die von Knies beschriebenen Veränderungen im Bereiche des Fontana'schen Raumes in ausgesprochen glaukomatösen Augen vollständig fehlen können und umgekehrt nicht selten dort bestehen, wo während des Lebens niemals eine Spur von Drucksteigerung erkennbar gewesen ist. Schnabel²⁾ und Brailey³⁾ haben die Befunde H. Pagenstecher's vollauf bestätigt, daher jetzt wohl kein Zweifel darüber gehegt werden kann, dass die von Knies beobachteten Infiltrationen des Iriswinkels nicht sowohl als nosologische Momente der Drucksteigerung aufgefasst werden können, sondern bloß die Bedeutung sehr gewöhnlicher, immerhin aber unbeständiger Folgezustände des Glaukoms oder vielmehr der mit dem Glaukome in der Regel verknüpften Entzündungen des vorderen Uvealtractes haben.

Brailey stützt sich bei seinen Angaben auf die mikroskopische Untersuchung einer erstaunlichen Menge (149) von Augen,

¹⁾ H. Pagenstecher, Klin. Monatsblätter, 1877, Beilage S. 7.

²⁾ Schnabel, Arch. f. Augenheilkunde VII., S. 99.

³⁾ Brailey, Ophth. Hosp. Rep. IX., p. 219 u. f., 388; X., p. 90 u. f.

welche, mit Drucksteigerung behaftet, lebenden Kranken entnommen wurden. Es waren zumeist Fälle mit bereits veraltetem primären und secundären Glaukome, doch befanden sich auch einige darunter, in welchen der Process noch als ein ziemlich frischer betrachtet werden konnte. Brailey hebt ausdrücklich hervor, dass Drucksteigerung mit völliger Freiheit, ja mit Erweiterung des Iriswinkels bestehen könne, dass die Verlöthung der Irisperipherie mit dem Rande der Descemeti öfters eine bloß partielle sei, und dass gar nicht selten die Ciliarzone der Regenbogenhaut der Innenwand des Ligamentum pectinatum nur angedrückt erscheine, mit der Descemeti also nicht in Berührung stehe. Als entferntere Ursache der Anlöthung gilt ihm die Entzündung der Theile, welche er in frischeren Fällen deutlich nachweisen konnte. Als nächste Veranlassung aber bezeichnet er die spätere Schrumpfung des infiltrirten Balkenwerkes im Bereiche des Fontana'schen Raumes und bringt damit auch die Vor- und Einwärtszerrung der Spitzen der Ciliarfortsätze in Zusammenhang. Ganz folgerichtig sind ihm die von Knies beschriebenen Veränderungen bloß secundäre Zustände, welche unmöglich der Drucksteigerung zu Grunde liegen können.¹⁾

Nach seiner Meinung lässt sich die Drucksteigerung nur aus einer Vermehrung der Binnenmedien erklären, und diese muss auf eine entzündliche Hypersecretion von Seite der Strahlenfortsätze und der Regenbogenhaut zurückgeführt werden. Ist dann einmal secundär die Irisperipherie an die Descemeti angelöthet, so kann allerdings auch eine Behemmung des Abflusses bewirken, die Drucksteigerung unterhalten und sogar steigern.²⁾ Eine Beengung oder Verschliessung der Abzugswege in der vorderen Scleralzone scheint ihm aber ziemlich häufig gegeben zu sein, indem er³⁾ den Schlemm'schen Kanal beim primären

¹⁾ Brailey, Ophth. Hosp. Rep. IX., p. 220.

²⁾ Brailey, ibid. X., p. 10, 282.

³⁾ Brailey, ibid. IX., p. 222 u. f., 390.

und secundären Glaukome, namentlich wenn eine Anlöthung der Irisperipherie an den Rand der Descemeti bestand, gewöhnlich ganz geschlossen oder doch kaum sichtbar vorfand. Er sieht darin eine Folge von Pressung, welche er theils auf den erhöhten Binnendruck, theils auf die entzündliche Infiltration der Umgebung des Kanales zurückführt.

Nach den Untersuchungen Königstein's ¹⁾ kann diesem Verhalten des Schlemm'schen Kanales jedoch kaum eine sonderliche Bedeutung zugeschrieben werden; es muss umsomehr für ein rein zufälliges gelten, als die Verengerung und Schliessung durchaus keine constante ist, im Gegentheile der Kanal gar nicht selten trotz starker Drucksteigerung und trotz Anlöthung der Irisperipherie an den Rand der Descemeti von Brailey weit offen gesehen worden ist.

Im Uebrigen kann der Schlemm'sche Kanal nach den Arbeiten von Leber, ²⁾ Heisrath ³⁾ und Königstein ⁴⁾ wohl nicht mehr als Lymphbehälter angesehen werden, wie einst Schwalbe ⁵⁾ und Waldeyer ⁶⁾ behaupteten, sondern muss in Zukunft ganz bestimmt als ein Geflecht von Venen gelten. Ueberhaupt scheint die Zeit gekommen, wo die abführenden Lymphwege im vorderen Scleralgürtel ihre Glanzrolle ausgespielt haben. Die Arbeiten von Leber, ⁷⁾ Schwalbe ⁸⁾ und Brugsch ⁹⁾ haben nämlich herausgestellt, dass die vordere Kammer sicherlich nicht, das Lückensystem des Ligamentum pectinatum und der Fontana'sche Raum aber sehr

¹⁾ Königstein, Arch. f. Ophthalmologie XXVI., 2, S. 152 u. f.

²⁾ Leber, ibid. XIX., 2, S. 91, 106.

³⁾ Heisrath, ibid. XXVI., 1, S. 231, 233, 239.

⁴⁾ Königstein, ibid. XXVI., 2, S. 158.

⁵⁾ Schwalbe, Arch. f. mikrosk. Anatomie VI., S. 1, 261.

⁶⁾ Waldeyer, Graefe und Sämisch, Handbuch I., S. 233, 250.

⁷⁾ Leber, Arch. f. Ophthalmologie XIX., 2, S. 87, 105, 109; XXVI., 2, S. 169, 174.

⁸⁾ Schwalbe, Centralblatt für die medicinischen Wissenschaften, 1868, S. 851.

⁹⁾ Brugsch, Arch. f. Ophthalmologie XXIII., 3, S. 255, 284.

wahrscheinlich nicht mit abführenden Lymphwegen in Verbindung stehen.

Es hat sich hierbei entgegen den Ansichten von Schwalbe und Heisrath¹⁾ auch ergeben, dass die vordere Kammer in keiner offenen Verbindung mit Blutgefässen stehe, dass aus ihr aber sehr leicht und schon bei geringem Drucke Flüssigkeiten in die Gefässe des Zellgewebsraumes am Iriswinkel hinüber filtriren und durch diese nach Aussen abströmen.

Nach Leber erfolgt diese Filtration zunächst und hauptsächlich in die Gefässe des Circulus venosus oder Plexus ciliaris (Schlemm'schen Kanales). Von diesem gelangt die Flüssigkeit in die perforirenden Aeste der vorderen Ciliarvenen und weiterhin in deren episclerale Verzweigungen. Auch kömmt dabei noch die Iris und nach Heisrath²⁾ das Bindegewebe des Ciliarmuskels, der Strahlenfortsätze und der inneren Sclerallagen in Betracht, insoferne die von deren Gefässen aufgenommene Flüssigkeit in die Wirbelvenen der Aderhaut abläuft.

Wollte man nach allem dem eine verminderte oder aufgehobene Wegsamkeit der vorderen Abzugsbahnen aus den Brailey'schen Befunden herleiten, so käme man mit Thatsachen in entschiedenem Widerspruch. Abgesehen von der Unbeständigkeit des Kanalverschlusses ist nämlich die zumeist vorgefundene Leerheit des fraglichen Venengeflechtes kaum anders denn als Beweis für die Gangbarkeit der vorderen Abzugswege zu deuten und aus dem Abströmen des Venenblutes in der Richtung gegen das Herz hin zu erklären. Für die Annahme einer Behinderung der Filtration von Augenflüssigkeiten in die Lichtung des Schlemm'schen Kanales fehlen aber alle Belege.

Alles in Allem steht demnach die Hypothese von einer Flüssigkeitsvermehrung im Binnenraume wegen Verengerung oder Verlegung der Abzugswege im vorderen Scleralgürtel auf sehr schwankenden Füßen. Dass aber auch der Verschluss der hinteren Lymphbahnen einen solchen

¹⁾ Heisrath, Arch. f. Ophthalmologie XXVI., 1, S. 221.

²⁾ Heisrath, *ibid.* XXVI., 1, S. 242.

Zustand zu schaffen nicht vermöge, hat Russi¹⁾ entgegen Stilling²⁾ durch Versuche an lebenden Thieren glaubwürdig dargethan.

Die meisten Augenärzte haben sich in Anbetracht dessen wieder der von Donders³⁾ aufgestellten Theorie des Secretionsdruckes zugewendet. Sie stellen sich vor, dass die Absonderung der Binnenmedien gleichwie jene des Speichels, der Thränen u. s. w. von den schwankenden Innervationen der absondernden Organe abhängig sei, dass die Menge und der Druck, unter welchem diese Flüssigkeiten aus den secernirenden Wandungen hervortreten, demgemäss auch die Füllung des inneren Augapfelraumes und die Spannung seiner äusseren Wandungen, mit dem jeweiligen Reizzustande der betreffenden Nerven steigen und fallen. Einige einschlägige Versuche an Thieren⁴⁾ und der Umstand, dass neuralgische Anfälle im Bereiche des Quintus sowie die mannigfaltigsten auf das vordere Ciliarsystem einwirkenden inneren oder äusseren Reize eine Drucksteigerung auslösen können, werden als gute Beweisgründe verwerthet.

Doch ergeben sich einige Schwierigkeiten daraus, dass derlei Nervenreizungen die pathologische Drucksteigerung nicht unbedingt, sondern nur unter bestimmten Verhältnissen herbeizuführen im Stande sind, nämlich wenn die Bulbuskapsel durch senile Involution oder durch Krankheiten u. s. w. an ihrer elastischen Dehnbarkeit verloren hat; dass sie in Augen mit gesunder elastischer Kapsel weder beim Menschen noch bei Versuchsthieren einen dem Glaukom ähnlichen Krankheitsprocess anzuregen vermögen; ja dass bei ganz gesunder Kapsel selbst die heftigsten Trigeminusneuralgien nur einen sehr geringen Einfluss auf die Druckhöhe im Binnenraume auszuüben pflegen.

¹⁾ Russi, Die Umschnürung des Nervus opticus und deren Folgen für's Auge. Bern, 1880, S. 66.

²⁾ Stilling, Klin. Monatsblätter, 1877. Beilage, S. 16.

³⁾ Donders, Arch. f. Ophthalmologie IX., 2, S. 215.

⁴⁾ Hippel und Grünhagen, Arch. f. Ophthalmologie XIV., 3, S. 219; XV., 1, S. 265.

Eine andere Schwierigkeit liegt darin, dass absolut glaukomatöse Augäpfel gar oft durch Monate hindurch unverändert beinhart gefunden werden und in diesem Zustande lange verharren können, nachdem die neuralgischen Erscheinungen schon längst vollkommen gewichen und oft sogar die inneren Bulbusorgane im Schwunde bedeutend vorgeschritten sind.

Man glaubt diesen und ähnlichen Bedenken gegenüber sich auf den Satz stützen zu dürfen, nach welchem eine einzige positive Thatsache mehr gilt, als ein Heer von negativen Gründen, und verweist auf die bekannte Entdeckung C. Ludwig's.¹⁾ Dieser hatte bei Versuchen an lebenden Thieren nämlich gefunden, dass Reizung des Unterkieferdrüsenerven die Speichelabsonderung ganz ausserordentlich vermehre und dieses Secret mit einer Druckkraft durch den Ausführungsgang der Drüse hervortreten lasse, welche die Druckhöhe des Blutes in der Carotis beträchtlich übersteigt. Diese Höhe des Druckes, mit welcher das Secret auf die Quecksilbersäule des in den Drüsenausführungsgang eingeführten Manometers wirkt, schloss von vorneherein die Möglichkeit aus, den Druck als Ganzes von dem Blutdrucke abzuleiten. Man hielt sich daher für berechtigt, diesen Druck als etwas dem Secretionsvorgange selbst Inhärentes aufzufassen.

Man hat dabei jedoch nach Stricker und Spina²⁾ nicht genügend berücksichtigt, dass das Vorhandensein von Muskelfasern oder von anderen contractilen Elementen in den Speicheldrüsen und in deren Ausführungsgängen keineswegs auszuschliessen ist, sondern von gewichtigen Autoritäten, von Kölliker und Anderen, auf das Bestimmteste behauptet wird. Auch ist man darüber hinweggegangen, dass Ascherson an der Schwimmhaut des Frosches eine Contractilität von Drüsenacinis erkannt und deren zeitweilige Verengung bis zur Berührung der Wände beob-

¹⁾ Ludwig, Zeitschrift für rationelle Medicin. Neue Folge, 1851. S. 255, 272.

²⁾ Stricker und Spina, Medicinische Jahrbücher. Wien, 1880. S. 355 u. f.

achtet hat. Endlich glauben Stricker und Spina durch Versuche an Thieren den Beweis erbracht zu haben, dass die Ausstossung des Drüsensecretes einerseits durch die Zusammenziehung der Acinuswandungen, andererseits aber auch durch eine von dem Nervenreize abhängige Vergrösserung (Quellung) der Zellen im Acinus bewerkstelligt werde.

Sei dem indessen wie immer, so frägt es sich: Kann denn eine Steigerung des Secretionsdruckes oder überhaupt eine Vermehrung der Binnenmedien, sie möge durch reichlichere Zufuhr oder durch behinderte Abfuhr begründet sein, den intraocularen Druck an und für sich vergrössern, oder kann sie dies nicht?

Es ist klar, dass jeder Druck ein Drückendes, d. i. eine Kraft voraussetzt, welche in diesem Drucke zur Geltung kömmt. Die Frage lässt sich folgerecht auch dahin formuliren: Kann die lebendige Kraft, welche, in Spannkraft umgesetzt, den normalen intraocularen Druck repräsentirt, in den dioptrischen Medien oder in deren Absonderungsorganen ihre letzte und unmittelbare Quelle finden?

Die Antwort kann keinen Augenblick zweifelhaft sein, wenn man die praktische Erfahrung berücksichtigt, nach welcher die fühlbare Resistenz der Bulbuswände gegen einen äusseren Druck in sonst gesunden Augen unter allen Umständen sich bis zu dem Augenblicke auf nahezu gleicher normaler Höhe erhält, in welchem die Herzthätigkeit auszusetzen beginnt, im Momente des Todes aber plötzlich um ein Beträchtliches sinkt. Da die dioptrischen Medien im Momente des Todes unmöglich eine merkliche Einbusse erlitten haben können, liegt es klar auf der Hand, dass der normale intraoculare Druck in erster Linie nicht von den Binnenmedien, sondern von dem Blutdrucke abhängig gedacht werden müsse, welcher letzterer beim Sterben wegen Lähmung der Herzthätigkeit und Entleerung der Gefässe aufhört zu wirken.

Die beträchtliche Abnahme, welche der intraoculare Druck im Momente des Todes erleidet, ist auch von Hippel und Grünhagen¹⁾ durch Versuche an Thieren erwiesen worden. Bouchut²⁾ hat viele Beobachtungen über die Circulationsverhältnisse im Binnenraume während des Absterbens von Kranken und Thieren gemacht. Im Momente des Todes oder wenig darnach verschwinden nach ihm die Arterien der Netzhaut, die Centralvenen werden dünner, sie entleeren sich, während die Blutsäule darin unterbrochen wird. Die Aderhaut entfärbt sich, der Augengrund wird weissgrau wie die Papille und diese daher unsichtbar. Auch Ad. Weber³⁾ sah Aehnliches.

Ist aber der normale Binnendruck ein Derivat des Herzdruckes, so ist es schon von vorneherein sehr wahrscheinlich, dass auch der gesteigerte intraoculare Druck aus keiner andern Quelle abgeleitet werden dürfe. Einige theoretische Auseinandersetzungen werden dies übrigens mit voller Klarheit erweisen.

Bekanntlich werden die grösstentheils flüssigen und darum so ziemlich unzusammendrückbaren Binnenmedien von der überaus festen und elastisch wenig dehnbaren Bulbuskapsel umschlossen. Zwischengelagert zwischen beide ist der Uvealtract und die Netzhaut. Ersterer besteht zum allergrössten Theile aus blutgefüllten Gefässen, deren Inhalt unter einem von der lebendigen Kraft des Herzmuskels überkommenen Drucke dahinströmt. Das die Gefässnetze der Uvea zu einem Ganzen verbindende Stützgewebe steht an Masse weit zurück gegen die Gesammtheit der Gefässlichtungen, so dass man die Uvea ohne sonderlichen Fehler als eine zwischen die dioptrischen Medien als fast incompressible Unterlage und die Bulbuskapsel eingeschobene Flüssigkeitsschichte betrachten kann, welche von contractilen elastischen Wandungen begrenzt und von einer gewissen Quote des Herzdruckes in beständiger Vorwärtsbewegung erhalten wird.

¹⁾ Hippel und Grünhagen, Arch. f. Ophthalmologie XIV., 3, S. 241.

²⁾ Bouchut, Gaz. méd. de Paris, Nr. 49, p. 695.

³⁾ Ad. Weber, Klinische Monatsblätter, 1871, S. 383.

Es verschlägt dabei gar nichts, dass der Vordertheil der Uvea, die Iris, durchlöchert ist und der Bulbuskapsel nicht unmittelbar anliegt, da es sich um hydrostatische Gesetze handelt. Jedenfalls muss man zugeben, dass die dioptrischen Medien auf den allergrössten Theil der Innenwand der Bulbuskapsel nicht unmittelbar zu drücken im Stande sind, sondern nur durch Vermittlung der zwischengelagerten, unter dem Herzdrucke stehenden, uvealn Blutschichte.

Unter solchen Umständen kann aber ein von den dioptrischen Medien ausgehender Druck unmöglich auf die Bulbuskapsel übertragen werden, ohne sich zuvor mit dem in der uvealn Blutschichte herrschenden Drucke in's Gleichgewicht gesetzt zu haben.

Man denke sich zuvörderst den von den dioptrischen Medien ausgehenden Druck, er heisse der Kürze halber Glaskörperdruck, der Null gleich. Bei vorgeschrittenem Augapfelschwunde sowie bei theilweiser Entleerung der Binnenmedien nach Leckwerdung der Bulbuskapsel ist ein solches Verhältniss in der That gegeben. Es sind dann die Widerstände, welche das einströmende Blut findet, sehr vermindert, der Seitendruck in den Binnengefässen aber ist wegen Verlangsamung des darin sich fortbewegenden Blutstromes ganz beträchtlich erhöht. Demgemäss erscheint bekanntlich das gesammte uveale und retinale Gefässsystem von Blut überfüllt, und die Gefässwandungen werden gedehnt, bis ihre Spannung dem vermehrten intravascularen Seitendrucke das Gleichgewicht zu halten vermag. Man sieht dabei die Arterien excursiv pulsiren; sie verbreitern sich nicht nur bei jeder heranrückenden neuen Blutwelle, sondern verlängern und schlängeln sich auch, indem jede solche Blutwelle eine weitere Steigerung des intravascularen Seitendruckes mit sich bringt. Die Gefässwandungen haben unter solchen Umständen den ganzen Seitendruck des Binnenstromgebietes zu tragen, kein Theil des letzteren wird auf die dioptrischen Medien und die Bulbuskapsel überpflanzt, der von den dioptrischen Medien

ausgehende sowie der auf denselben lastende Seitendruck des Blutes sind beide gleich Null, sie stehen also im Gleichgewichte.

Es sollen nun die dioptrischen Medien an Masse zunehmen, bis sie die Netzhaut und Uvea glatt zu spannen, sonach auf die darin kreisende Blutmenge einen Druck P_1 auszuüben im Stande sind. Offenbar haben nun die Wandungen der Binnengefäße nicht mehr den ganzen Seitendruck P des in ihnen dahinströmenden Blutes zu tragen, sondern diesen vermindert um den Glaskörperdruck, also $P - P_1$, indem eine Quote $q = P_1$ des intravascularen Seitendruckes nunmehr theils in Wärme umgesetzt, theils auf die dioptrischen Medien zurück- und auf die Bulbuskapsel überpflanzt wird, wo sie als intraocularer Druck zur Geltung kömmt.

Blicke der Seitendruck P in den Binnengefäßen bei so bewandten Umständen immer unverändert der gleiche, so müsste, wenn P_1 stetig zunimmt, der Unterschied $P - P_1$, d. i. der von den Gefäßwandungen getragene Theil des intravascularen Seitendruckes sich stetig vermindern, und wenn $P_1 = P$ wird, müsste der ganze intravasculare Seitendruck P , vermindert um den in Wärme umgesetzten Theil, auf die Binnenmedien zurück- und auf die Bulbuskapsel wirken. Nähme dann P_1 noch um ein Weiteres zu, so dass $P_1 > P$ würde, so wäre der auf den dioptrischen Medien und auf der Bulbuskapsel lastende Druck mit Zurechnung des in Wärme übergegangenen Krafttheiles gleich $P + (P_1 - P)$; es müsste bei fortgesetztem Wachstume von P_1 schliesslich eine Dehnung der Bulbuskapsel bis zur Berstung erfolgen.

Ohne Zweifel haben ähnliche Vorstellungen zu der irrigen Annahme geführt, dass eine Vermehrung der Binnenmedien an sich, ohne gleichzeitige Vergrößerung des gegebenen intravascularen Druckes, eine Steigerung des auf die Bulbuskapsel wirkenden, d. i. des intraoculareren Druckes zu bewerkstelligen im Stande sei.

Man hat dabei jedoch ein wesentliches Moment übersehen. Jede Vergrösserung des Glaskörperdruckes bedingt im lebenden Auge unter sonst gleichen Verhältnissen nämlich nothwendig eine gleichwerthige oder wenigstens proportionale Verkleinerung des intravascularen Seitendruckes. Könnte der Glaskörperdruck im lebenden Auge den mittleren Werth des Seitendruckes erreichen, welcher normgemäss in den uvealen und retinalen Gefässen herrscht, so würde der mittlere intravasculare Druck in dem betreffenden kranken Auge der Null gleich sein oder sich nähern. Es könnte dann nur mehr während der Höhenphase einer arteriellen Welle eine kleine Blutmenge in die Binnenschlagadern eindringen. Stiege aber der Glaskörperdruck gar über den mittleren Normalwerth des intravascularen Druckes, so müsste sich das gesamte Binnengefässsystem nahezu völlig entleeren, die Blutströmung würde darin völlig aufhören.

Es ergibt sich dies auf ganz unzweideutige Weise aus den von Donder's ¹⁾ angegebenen Versuchen, bei welchen der Glaskörperdruck durch einen von Aussen her auf den Augapfel wirkenden, allmählig steigenden Fingerdruck ersetzt wird. Die ophthalmoscopisch wahrnehmbaren Erscheinungen sind dann nämlich bekanntermassen: zunehmende Verengerung der sichtbaren Binnengefässe, weiterhin das Auftreten des sogenannten Venen- und Arterienpulses, schliesslich nahezu völlige Blutleere der retinalen und uvealen Gefässe, also Aufhebung der Binnenströmung.

Es leuchtet aber auch von selbst ein, dass beim Anwachsen eines Druckes, welcher vom Glaskörper oder von Aussen her durch die Bulbuskapsel auf das Binnenstromgebiet einwirkt, vorerst die Widerstände zunehmen, welche sich dem Einstromen des arteriellen Blutes entgegenstellen. Es tritt folgerecht bei jeder Phase des Herzdruckes weniger Blut in den Binnenraum

¹⁾ Donders, Arch. f. Ophthalmologie I., 2, S. 90 u. f.

ein und überdies ist die Stromkraft desselben geschwächt. Je weniger Schlagaderblut in die uvealen und retinalen Gefässe gelangt, um so geringer werden die Widerstände, welche sich seiner Fortbewegung im Binnenraume entgegensetzen. Diese Widerstände nehmen übrigens noch um ein Weiteres ab, indem der steigende Glaskörper- oder Fingerdruck nicht nur die Arterien, sondern auch die Capillaren und Venen trifft und in den letzteren ein beschleunigtes Abströmen durch die Lederhaut-emissarien veranlasst.

Es ist nun der intravasculare Seitendruck nichts Anderes, als jene Quote der vom Herzmuskel überkommenen lebendigen Stromkraft, welche an den Widerständen gebrochen, auf die Gefässwandungen und deren Umgebung übertragen, in Spannkraft umgesetzt wird. Jede Verminderung der Stromkraft und der ihr entgegenstehenden Widerstände bedingt also ein Sinken, jede Vergrösserung derselben ein Steigen des intravascularen Seitendruckes.

Man kann demnach auch sagen: Jede Erhöhung des Glaskörperdruckes bedingt eine gleichwerthige Herabsetzung des intravascularen Druckes und diese kömmt im Binnenstromgebiete durch entsprechende Verengung der Gefässe und durch Beschleunigung der Blutströmung zur Aeusserung. Mit anderen Worten heisst dies: Der Glaskörperdruck und der intravasculare Seitendruck setzen sich unter sonst normalen Verhältnissen beständig in's Gleichgewicht; was der erstere gewinnt, verliert nothwendig der letztere.

Demgemäss ist auch die Druckquote, welche bei unverändertem Blutdrucke in den zuführenden Arterien auf die Umgebungen des Binnenstromgebietes übertragen wird, stets die gleiche, eine Steigerung des intraocularen Druckes erscheint nur in zwei Fällen möglich: es muss entweder der Glaskörperdruck so weit erhöht werden, dass er gegen den in den Binnengefässen normgemäss herrschenden Seitendruck in's Uebergewicht kömmt; oder aber es muss

bei unverändertem normalen Glaskörperdrucke der intra-vasculare Druck im Binnenstromgebiete steigen. Ersteres ist in der Wirklichkeit ausgeschlossen, weil mit einer Zunahme des Glaskörperdruckes bis zur Höhe des gegebenen intravascularen Druckes oder gar darüber jede Circulation im Binnenstromgebiete aufhören und sonach auch die Absonderung der dioptrischen Medien unterbrochen werden müsste. Es kann also jede Steigerung des intraocularen Druckes nur auf eine Erhöhung des intravascularen Seitendruckes zurückgeführt werden, und der intraoculare Druck ist ganz und gar als ein Derivat des Herzdruckes aufzufassen.

Um diese im Binnenraume des Auges herrschenden Druckverhältnisse besser versinnlichen zu können, habe ich durch den k. k. Hofmechaniker W. Hauck einen Apparat anfertigen lassen. Fig. 3 stellt den Hauptbestandtheil desselben in $\frac{2}{5}$, Fig. 4 das ganze Instrument in $\frac{1}{5}$ der natürlichen Grösse dar.

Es ist eine Kautschukblase *A* von 3 Mm. Wanddicke, 10 Cm. Höhe und 9 Cm. Durchmesser. Der an 4 Cm. lange Hals derselben ist nach oben durch eine Messingkapsel *B* luftdicht geschlossen und trägt einen dicht anliegenden Mantel *M* von gleichem Metall, um missliebige Ausdehnungen des Blasenhalbes und damit gesetzte Verlegungen der Rohröffnungen zu verhindern. In der Mitte der Messingkapsel *B* mündet ein messingener Hohlzapfen *a* mit gut schliessbarem Hahne. Am oberen Ende dieses Hohlzapfens bei *m* ist ein Schraubengewinde angebracht, um eine Messingröhre *b* mit Ablaufhahn *c* luftdicht aufsetzen zu können. Diese Messingröhre *b* lässt sich durch weitere Ansatzstücke auf 4 M. und durch einen angefügten Kautschukschlauch noch weiter verlängern. Wird sie von ihrem oberen Ende aus mittelst des Trichters *o* mit Wasser gefüllt, so lässt sie das Innere der Blase *A* unter den Druck einer beliebig hohen Wassersäule bringen. Ein zweiter Hohlzapfen *d* mit Hahn hat die Bestimmung, bei der Füllung der Blase *A* mit Wasser die Luft vollständig entweichen zu lassen. Ist alle Luft entfernt, so wird der Hahn abgesperrt erhalten.

Die Kautschukblase *A* wird von einem Glasmantel *D* umhüllt, dessen Hals gleichfalls luftdicht in die Messingkapsel *B* eingefügt ist. Zwischen der Blase *A* und dem Glasmantel *D* bleibt ein Zwischenraum *E* von ungefähr 1 Cm. Weite. In diesen Zwischenraum *E* münden drei messingene Hohlzapfen mit luftdicht schliessenden Hähnen. Auf das obere Ende des ersten Hohlzapfens *e* ist ein bei 7 M. langes Kautschukrohr *g* luftdicht

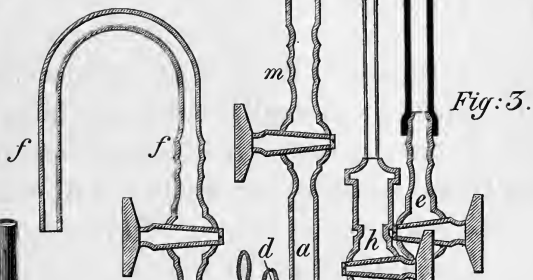
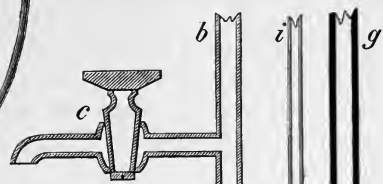
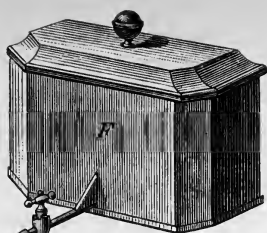
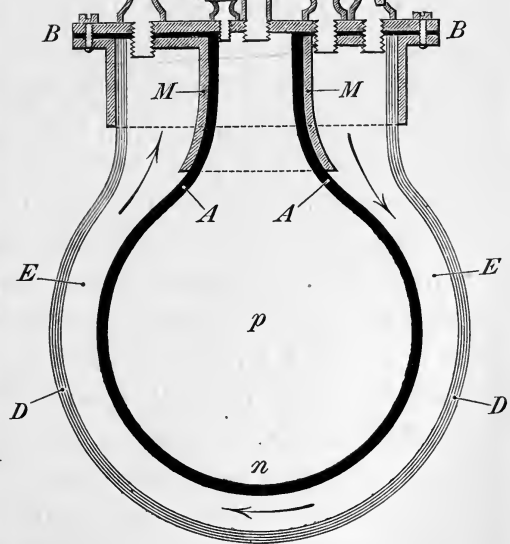
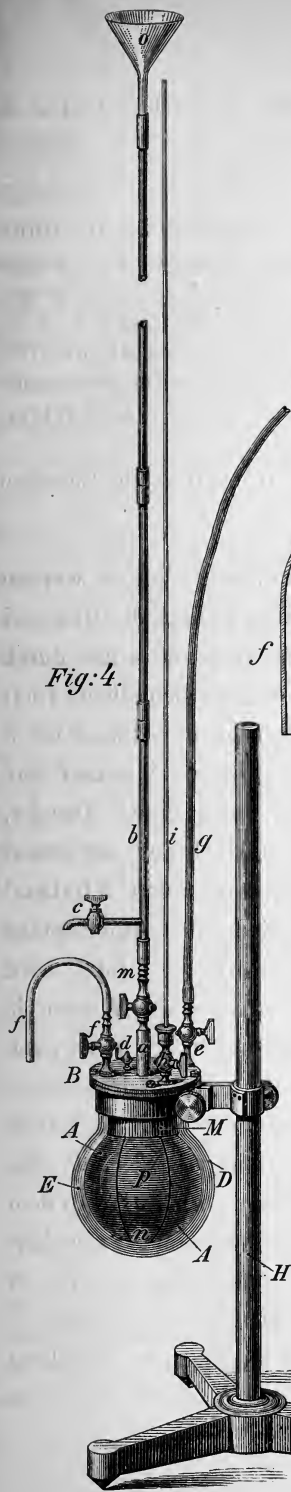


Fig. 5.

Fig. 4.



aufgepasst. Dasselbe steht nach oben mit einem Wasserbehälter F in Verbindung. Wird dessen Hahn geöffnet, so fliesst der Inhalt in beständigem Strome nach dem Zwischenraume E und setzt dessen Wandungen unter den Druck einer Wassersäule, deren Höhe durch Heben oder Senken des Behälters F nach Belieben gewechselt werden kann. Der zweite Hohlzapfen f hat eine gleiche Bohrung wie e und verlängert sich in eine gekrümmte Messingröhre. Sie hat den Abfluss des in dem Zwischenraume E einströmenden Wassers zu vermitteln. Dem dritten Hohlzapfen h ist ein 2 M. hohes Glasrohr i luftdicht aufgepasst. Dasselbe dient als Manometer, d. h. es zeigt durch den Höhenstand der in ihm aufsteigenden Wassersäule die Grösse des im Zwischenraume E herrschenden Druckes, die »Widerstandshöhe« an.

Das Instrument wird durch ein massives Gestell H aus Gusseisen in seiner Lage fixirt.

Die Handhabung ist nicht gerade schwierig. Vorerst werden sämtliche Hähne vollständig geöffnet, sodann die Blase A und der Zwischenraum E von den Hohlzapfen a und e aus durch den Trichter o mit Wasser gefüllt und alle darin befindliche Luft auf das Sorgfältigste entfernt. Hierauf werden die Hähne bei a und d geschlossen. Die Wandungen der Blase A stehen nun im Niveau des Blasenmittelpunktes p unter einem Drucke, welcher, allerdings nicht ganz richtig, als mittlerer aufgefasst und durch $h2r\pi$ bezeichnet werden kann, wo h den Abstand des Blasenmittelpunktes p vom oberen Ende des Hohlzapfens a bedeutet und r den Radius der Blase vorstellt. Jetzt wird der Hahn des Wasserbehälters F geöffnet, so dass Wasser in beständigem Strome sich durch das Kautschukrohr g ergiesst. Ist alle Luft aus demselben ausgetrieben, so wird dessen unteres Ende auf den Hohlzapfen e aufgesetzt, dessen Hahn offen steht, und so der Strom in den Zwischenraum E geleitet, aus welchem das Wasser durch die krumme Röhre f abläuft. In dem Augenblicke, als die Strömung in dem Zwischenraume E sich hergestellt hat, beginnt das Wasser auch in dem Manometer i zu steigen und erreicht endlich eine gewisse Höhe, auf welcher es weiterhin verharret, so lange die Verhältnisse im Apparate dieselben bleiben.

Der in der Blase *A* herrschende Druck, er heisse der innere Druck, kann durch Verlängerung und Füllung der Röhre *ab* beliebig erhöht und dann durch Schliessung des Hahnes bei *a* auch fixirt werden. Der Druck des strömenden Wassers im Zwischenraume *E*, er heisse der äussere Druck, lässt sich durch Heben und Senken des Behälters *F*, ausserdem aber auch durch einen Druck auf den Kautschukschlauch *g* sowie durch Drehungen des Ablaufhahnes bei *f* innerhalb sehr weiter Grenzen ändern. Es zeigt sich nun Folgendes:

Bei freiem Zu- und Abflusse des strömenden Wassers und bei unverändertem Stande des Behälters *F* bleibt die Flüssigkeitssäule im Manometer *i* nach kurzen Schwankungen immer wieder nahezu auf dem gleichen Höhenpunkte stehen, es möge der in der Blase *A* herrschende »innere« Druck steigen oder fallen.

Wird jedoch der innere Druck dem äusseren gleich oder übersteigt er letzteren gar und ist er gross genug, um die Widerstände der elastischen Blasenwand zu überwinden, so dehnt sich der Kautschukballon bis zur Berührung des Glasmantels aus, die Wasserströmung im Zwischenraume *E* wird, so weit der Blasenkörper reicht, unterbrochen, der äussere Druck sinkt auf Null daselbst.

Steht der Behälter *F* 6·5 M. oberhalb des Blasenmittelpunktes *p*, so stellt sich die Manometersäule immer auf 122—124 Cm., es möge der innere Druck durch eine Wassersäule von 0·26, 1·5, 2·5 oder 5 M. Höhe bedingt werden. Wird die Röhre *ab* jedoch auf nahezu 6 M. oder darüber verlängert und gefüllt, so dass der innere Druck dem äusseren gleich oder grösser wird, so sperrt sich die Circulation des Wassers im Zwischenraume *E*, indem sich die Blasenwand an den Glasballon anlegt.

Die kleinen Unterschiede im Manometerstande kommen auf Rechnung des Niveauwechsels beim Abflauen und Zufüllen des Wassers im Behälter.

Bei grossen Differenzen zwischen dem inneren und äusseren Drucke ist es nothwendig, den Hahn bei *a* zu schliessen, nachdem man im Rohre *ab* die Wassersäule von beabsichtigter Höhe eine kurze Zeit auf den Inhalt der Blase hat einwirken lassen, so dass sie ihren Druck mit den Widerständen an der Kautschukwand in's Gleichgewicht bringen kann. Bei offenem Hahne

wird nämlich, wenn der innere Druck gross und stark im Uebergewichte ist, die Blasenwand zu sehr ausgedehnt und die Strömung im Zwischenraume *E* unterbrochen. Ueberwiegt aber der äussere Druck um ein sehr Beträchtliches, so wird die Blase bei offenem Hahne von Aussen her zusammengedrückt und deren Inhalt in der Röhre *ab* emporgetrieben.

Bei grossen Differenzen schützt übrigens auch die Schliessung des Hahnes nicht immer vor der Absperrung der Circulation, wenn der äussere Druck ein sehr starker ist. Es reicht dann nämlich der Unterschied des Druckes bei *n* und im Niveau des Halses hin, um den Boden der Blase *A* emporzudrücken und den Aequator der Blase bis zur Berührung mit der Innenwand der Glaskugel auszudehnen, so dass die Strömung des Wassers auf den Zwischenraum im Halse beschränkt wird.

Wird die Zufuhr des Wassers durch einen noch so leichten Druck auf die elastische Kautschukröhre *g* beirrt, so sinkt die Flüssigkeitssäule im Manometer schnell und ausgiebig.

Wird dagegen der Abfluss des Wassers durch Drehung des Hahnes bei *f* beschränkt, so steigt das Manometer überaus rasch. Es genügt eine kaum merkliche Drehung des Hahnes bei *f* um wenige Grade, um das Wasser im Manometer oben überfliessen zu machen.

Die Beziehungen, welche zwischen den einzelnen Bestandtheilen des beschriebenen Apparates und des lebenden Auges bestehen, liegen klar zu Tage und bedürfen keiner weitläufigen Auseinandersetzungen. Der in den extraocularen Schlagadern herrschende, vom Herzmuskel überkommene Blutdruck erscheint im Apparate vertreten durch die Schwerkraft der Wassersäule, welche im elastischen Rohre *eg* vom Wasserbehälter *F* abfliesst. Der Blutstrom in den uvealen und retinalen Gefässen wird ersetzt durch die im Zwischenraume *E* sich stetig fortbewegende Wasserschichte. Für den veränderlich gedachten Glaskörperdruck ist der in der Blase *A* herrschende Wasserdruck gesetzt. Er kann durch Verlängerung und Füllung des Rohres *ab* beliebig gesteigert werden. Die elastisch contractilen Gefässwandungen des Binnenstromgebietes werden, allerdings nur einseitig, durch die Kautschukwand der Blase *A* repräsentirt. Um den Apparat in dieser Beziehung ganz entsprechend zu gestalten, sollte statt des Glasmantels *D* eine sehr widerstandsfähige, elastisch wenig dehbare Wand stehen. Dann würde man aber nicht sehen, was im Apparate vorgeht. Uebrigens handelt es sich ja nur um den Seitendruck, welcher im Zwischenraume *E* unter wechselnden Verhältnissen herrscht, und dieser lässt sich aus dem Manometerstande genügend beurtheilen.

Im Ganzen weisen auch die geschilderten Versuche klar darauf hin, dass der intraoculare Druck nur als Derivat des Herzdruckes aufzufassen sei und seiner Grösse nach bestimmt werde einerseits von dem Blutdrucke, welcher in den extraocularen Zufuhrarterien herrscht, andererseits von den Widerständen, welche dem Binnenstrom entgegenstehen.

Darf der intraoculare Druck nur mehr als Derivat des Herzdruckes betrachtet werden, so stellt sich die Frage, welches wohl die Momente seien, welche am lebenden Auge möglicher Weise eine krankhafte Erhöhung des Binnendruckes bewerkstelligen können oder müssen.

Nach dem Vorhergehenden lassen sich als solche Momente nur die directe Erhöhung des Herzdruckes und die locale Vermehrung des vasculären Seitendruckes durch Widerstände, welche der Blutstrom im Binnenraume findet, denken.

Die Zunahme des Herzdruckes kann an und für sich nie und nimmer den Binnendruck dauernd erhöhen, indem jede Vergrösserung des arteriellen Seitendruckes durch den regulatorischen Einfluss der Bulbuskapsel sogleich auf den Venenstrom übertragen, daher ein beschleunigtes Abfliessen des Venenblutes veranlasst und so der Ausgleich angebahnt wird. Die Constanz des Binnendruckes bei freier Blutbahn ist eine durch die tägliche Erfahrung und genaue Versuche hinlänglich festgestellte Thatsache. Uebrigens fehlt in den allermeisten Fällen von intraocularer Drucksteigerung jedwedes Anzeichen einer Erhöhung des Herzdruckes oder ist nur sehr vorübergehend nachzuweisen.

Es können daher blos vermehrte Widerstände, welche der Blutstrom im Binnenraume vorfindet, die Veranlassung zu krankhaften Erhöhungen des intraocularen Druckes abgeben. Es fragt sich demnach: welches sind die Stromhindernisse, die eine

grössere Quote der vom Herzen überkommenen lebendigen Kraft in vascularen Seitendruck umsetzen und als Spannkraft auf die Bulbuskapsel übertragen können?

Da kommen denn vorerst krankhafte Erweiterungen der arteriellen Binnengefässe mit Lähmung oder anderweitiger Functionsbehinderung ihrer Muskulatur und mit Elasticitätsverlust der Wandungen in Betracht. Jedwede Kalibervermehrung der Endzweige erschwert nämlich wegen Verminderung der Strömungsgeschwindigkeit den Uebertritt des Blutes in die Capillaren, oder ist eigentlich schon der Ausdruck für das damit gesetzte Stromhinderniss.

Es sind derlei Erweiterungen der arteriellen Augapfelgefässe bei glaukomatösen Zuständen ein regelmässiger Befund. Die stark ausgedehnten vorderen Ciliargefässe, welche man bei krankhaften Drucksteigerungen von einiger Dauer nur selten vermisst, sind zum guten Theile Schlagaderzweige. Man kann sich davon leicht überzeugen, wenn man selbe mit dem Finger kräftig zusammendrückt, indem sie sich beim Aufhören des Druckes rasch von der Uebergangsfalte aus wieder füllen. Sie treten, ohne sich in Zweige aufzulösen, mit unvermindertem Kaliber durch die Sclera hindurch in den Binnenraum ein und lassen so keinen Zweifel darüber, dass auch ihre Verästelungen im Innern des Auges eine Strecke weit stark erweitert seien. Anatomische Untersuchungen von Augen, in welchen der Process noch ein halbwegs frischer ist und die Theile nicht schon im Schwunde weit vorgeschritten sind, ergeben unter Umständen in der That eine ganz ausserordentliche Blutüberfüllung im ganzen vorderen Ciliargebiete, jedenfalls aber eine höchst auffällige Erweiterung der daselbst verästelten Gefässe, besonders der Arterien. Brailey¹⁾ und Wedl (S. 140, 141) haben dieses mit aller Bestimmtheit nachgewiesen, und Ersterer hat die Kaliberzunahme an dem Circulus arteriosus major iridis sogar gemessen. Er konnte in

¹⁾ Brailey, Ophth. Hosp. Rep. IX., p. 223, 379 u. f.; X., p. 90 u. f.

einzelnen Fällen die Gefässausdehnung bis in die extraocularen Stammtheile der vorderen Ciliararterien verfolgen. Im Accommodationsmuskel war sie bisweilen zu einem so hohen Grade gediehen, dass derselbe einige Aehnlichkeit mit cavernösem Gewebe gewann. Dabei waren die Wandungen weit mehr verdünnt, als der Vergrößerung der Lichtung entsprach. Die Erweiterung war auch keine gleichmässige, sie erschien zuweilen auf umschriebene Stellen beschränkt und an einzelnen Punkten mehr ausgesprochen als an anderen, ja öfters zeigte sie sich auf verschiedenen Strecken desselben Gefässes in verschiedenem Grade entwickelt.

Brailey¹⁾ hält diese sehr auffällige Ungleichmässigkeit des Arterienkalibers und der Wandverdünnung ganz unvereinbar mit der Annahme, dass Strömungshindernisse in den Wirbelvenen die nächste Ursache abgeben. Er ist vielmehr in Uebereinstimmung mit Wedl (S. 140) sehr geneigt, vasomotorischen Einflüssen eine hervorragende Schuld beizumessen, besonders in Fällen, wo heftige Nervenreize den Process eingeleitet haben, beim secundären Glaukom, bei Bestand vorderer Synechien mit Zerrung der Iris und des Strahlenkranzes, bei Lageveränderungen der Linse u. s. w.

Ohne Zweifel liegt in derlei Functionsstörungen des vasomotorischen Apparates ein hochwichtiger pathogenetischer Factor, dessen Spuren bei zukünftigen Forschungen nachzugehen man allen Grund hat. Schon die Schwankungen des pathologischen Binnendruckes im Beginne des Processes legen diese Nothwendigkeit sehr nahe.

Es steht aber sehr dahin, ob die in ausgeschnittenen glaukomatösen Augäpfeln vorgefundenen Gefässerweiterungen immer, oder auch nur in einem erheblichen Procente der Fälle, auf Gefässlähmungen als letzte Ursache zurückgeführt werden können, mit anderen Worten, ob die Drucksteigerung in jenen Bulbis

¹⁾ Brailey, Ophth. Hosp. Rep. IX., p. 383 u. f., 387; X., p. 12.

lediglich durch vasomotorische Störungen eingeleitet worden ist. Wenn man erwägt, dass die Pupille in frischen Fällen von Glaukom oft noch einen gewissen Grad von Beweglichkeit, namentlich bei Einwirkung von Atropin oder Eserin, bekundet; dass unter solchen Verhältnissen die Ausschneidung eines Irisstückes häufig ohne jede Blutung gelingt, die Regenbogenhautgefässe also noch einen guten Theil ihres Zusammenziehungsvermögens bewahrt haben; endlich dass auffällige Gefässerweiterungen im vorderen Ciliargebiete bei frischen Glaukomfällen keine constanten Vorkommnisse sind und dass Brailey ¹⁾ unter solchen Umständen den Durchmesser und die Wandungen der Gefässe normal gefunden hat: so kömmt man nothwendig zu dem Schlusse, dass die fraglichen Gefässerweiterungen häufig, wenn nicht in der grössten Mehrzahl der Fälle, secundäre Zustände sind, welche erst im Verlaufe des glaukomatösen Processes, also nach entwickelter Drucksteigerung, in Folge anderweitiger Stromhindernisse oder der gewöhnlich damit einhergehenden Entzündungen in's Leben getreten sind.

Immerhin müssen Gefässlähmungen als mögliche Veranlassungen der Drucksteigerung im Auge behalten werden. Noch wichtiger aber können dieselben einmal als Momente werden, welche eine bereits gesetzte Drucksteigerung unterhalten, stabilisiren.

In zweiter Linie lässt sich die Unwegsamkeit grösserer Capillarbezirke des Binnenraumes als Ursache einer Stauung des arteriellen Blutstromes und folgerecht einer krankhaften Drucksteigerung denken. Insoferne kommen Geschwulstbildungen, hauptsächlich aber Entzündungen und deren Folgen, ausgebreitete Verödungen des Uvealgebietes, in Rechnung. Viele Augenärzte erklären auf Grund ihrer Erfahrung die Uveitis auch geradezu als den Ausgangs- und Angelpunkt des glaukomatösen Processes und stehen nicht an, eine

¹⁾ Brailey, Ophth. Hosp. Rep. IX., p. 384.

Chorioiditis auch dort als vorhanden anzunehmen, wo während des Lebens deutliche Merkmale der Entzündung nicht mit Sicherheit nachgewiesen werden können.

Insbesondere hat Fuchs ¹⁾ in neuester Zeit darauf hingewiesen, dass in einer grossen Anzahl von Fällen ausgesprochenen Glaukoms an der vorderen Zone der Ader- und Netzhaut alle Zeichen einer floriden Retinochorioiditis exsudativa oder die aus derselben sich entwickelnden eigenthümlichen atrophischen Plaques mit mehr oder weniger Pigmentanhäufung gefunden werden, welche der Augenspiegeluntersuchung ihrer ganz peripheren Lage wegen bisher entgangen sind. Fuchs hält diese Plaques für charakteristische Attribute des Glaukoms und meint, dass sie mit der Drucksteigerung im innigsten nosologischen Zusammenhange stehen, indem mit der Atrophie der vorderen Aderhautzone die meisten oder alle darin verzweigten Gefässe obliteriren und solchermassen Widerstände für den arteriellen Strom geschaffen werden, welche nothwendig den Seitendruck erhöhen müssen.

Dagegen ist einzuwenden, dass die erwähnten pathologischen Zustände der Aderhaut keineswegs beständige oder auch nur regelmässige Begleiter des glaukomatösen Processes sind, wie seiner Zeit schon Samelsohn ²⁾ hervorgehoben hat. In vorgeschrittenen Stadien der Krankheit, besonders wenn das Glaukom ein secundäres war oder gleich von vorneherein mit ausgesprochenen entzündlichen Erscheinungen aufgetreten ist, mögen sie allerdings sehr gewöhnlich vorgefunden werden. Ob sie aber in ganz frischen Fällen, namentlich wo die Drucksteigerung noch schwankt, schon vorhanden sind, das muss erst erwiesen werden, und gerade darauf kommt es hier an. Wenn man erwägt, dass primäre frische Glaukome sehr oft ohne Spur einer Einschränkung des Gesichtsfeldes einhergehen und dieses in seinem ganzen Umfange nach einer glücklichen Operation zu erhalten pflegen, so

¹⁾ Fuchs, Klin. Monatsblätter, 1878, Beilage, S. 65.

²⁾ Samelsohn, Klin. Monatsblätter, 1878, Beilage S. 82.

kömmt man nothwendig zu dem Schlusse, dass die exsudative Retinochorioiditis ganz unmöglich zu den regelmässigen »präglaukomatösen« Veränderungen im Binnenraume gehören, also auch mit der Entwicklung der Drucksteigerung nichts zu thun haben könne.

Man wird in dieser Ansicht durch den Umstand bestärkt, dass Brailey¹⁾ in der ausserordentlich grossen Anzahl von genau untersuchten Fällen gleich Wedl (S. 144, 145, 150) wohl häufig die Erscheinungen einer Chorioiditis gefunden hat, aber ausdrücklich die Unbeständigkeit derselben und die damit verknüpfte geringe oder ganz fehlende Veränderung der Aderhautgefässe hervorhebt. Andererseits darf auch nicht übersehen werden, dass man gruppig zusammengehäufte Rundzellen, besonders im Bereiche der Choriocapillaris und der nachbarlichen Schichte, mitunter bei einfachen Entzündungen anderer, selbst entfernter Bulbusorgane beobachtet hat. Sattler²⁾ fand derlei Aderhautinfiltrat bei Hornhautgeschwüren, bei Neuritis u. s. w., Leber³⁾ bei Trachom.

Man wird nach Allem dem kaum fehlgehen, wenn man die Aderhautentzündung als eine zumeist secundäre betrachtet, beim primären Glaukome als Theilerscheinung des gemeinlich über den ganzen Uvealtract und seine Dependenz (S. 38) sich ausbreitenden entzündlichen Processes auffasst, bei secundärem Glaukome aber gelegentlich mit dem Grundleiden, einem Irisvorfalle mit Zerrung des Kyklon u. s. w., in pathogenetische Verbindung bringt.

Man hat um so mehr Grund für eine solche Ansicht, als bekanntlich totale oder herdweise Retinochorioiditis mit ihren Folgen, Schwund der Ader- und Netzhaut, gar nicht selten lange Jahre hindurch fortbesteht, ohne jemals Anlass zur Drucksteigerung gegeben zu haben.

1) Brailey, Ophth. Hosp. Rep. IX., p. 201 u. f., 392; X., p. 136, 282.

2) Sattler, Arch. f. Ophthalmologie XXII., 2, S. 42 u. f.

3) Leber, Klin. Monatsblätter, 1877, Beilage S. 119.

Ein 47jähriger Maler giebt an, schon seit seiner Kindheit in der Dämmerung schlechter gesehen zu haben als seine Kameraden. Seit zwei Jahren habe sich sein Sehvermögen wesentlich verschlechtert, insoferne er in minder gut erleuchteten Räumen Noth habe, sich zurecht zu finden und besonders durch Nichtwahrnehmung seitlich gelegener Gegenstände, selbst im vollen Tageslichte, häufig in Gefahr gerathe. Seinem Berufe als Maler könne er noch nachkommen, obwohl er manche Tage die Umrisse und Farbentöne der Objecte nicht mehr ganz so scharf zu erkennen glaube wie früher. Die genaue Untersuchung ergiebt die centrale Sehschärfe bei corrigirter Myopie $\frac{1}{20}$ fast $\frac{20}{20}$. Das Farbenunterscheidungsvermögen zeigt sich als ein sehr entwickeltes sowohl was die feinsten Töne als die Schattirungen betrifft. Dagegen erweist der Perimeter eine ganz ausserordentliche allseitige Einschränkung des Gesichtsfeldes auf beiden Augen. Dasselbe präsentirt sich als ein kleiner rings um den Fixirpunkt gelagerter Fleck mit vorwaltender Horizontalausdehnung, dessen zackigeckige Grenzen ziemlich scharf abgesetzt sind und in senkrechter Richtung 15^0 , in wagrechter 30^0 wenig überschreiten. Der Augenspiegel ergiebt die Papille von nahezu normaler Rüthung, die Centralgefässe unverändert. An der äussersten Peripherie der Netzhaut finden sich einige wenige Gruppen kleiner, in das Retinalgefüge eingesprengter schwarzer Pigmentpunkte, doch nirgends ausgebildete, Knochenkörperchen ähnliche Haufen schwarzen Farbestoffes. Dagegen ist ein grosser Theil der vorderen Aderhautzone in Gestalt langgestreckter, in der Breitenrichtung d. i. quer gelagerter Plaques mit rundlichen Umrissen atrophirt, so dass die Lederhaut mit ihrem eigenthümlichen schnigen Glanze weiss durchleuchtet. Von einer Drucksteigerung ist nichts zu merken, auch ergiebt die Anamnese keine Spur von vorausgängigen Erscheinungen, welche mit einer krankhaften Erhöhung des intraocularen Druckes in Zusammenhang gebracht werden können:

Es war dies nebenbei gesagt der einzige unter Hunderten von Fällen, in welchen ich von der hypodermatischen Anwendung des Strychninum nitricum einen Erfolg gegen amblyopische Zustände erzielt zu haben vermeinte. Schon nach der ersten Einspritzung war der höchst intelligente und als tüchtiger Maler scheinbar auch höchst vertrauenswürdige Kranke voll Verwunderung über die ausserordentliche Wirksamkeit des Mittels. Nach der zweiten und dritten Injection kannte sein Enthusiasmus keine Grenze. Leider stellte sich jetzt eine stark schmerzhaft entzündliche Reizung im Unterhautbindegewebe der Stirngegend ein und nöthigte zum Aussetzen des Mittels. Als dann etwa nach zehn Tagen wieder eine genaue Untersuchung angestellt wurde, zeigte sich, dass weder die centrale Sehschärfe, noch die Ausdehnung des Gesichtsfeldes eine wesentliche Veränderung erlitten hatte.

In dritter Linie kommen als mögliche Veranlassungen einer Stauung des arteriellen Binnenstromes und folgerecht einer krank-

haften Erhöhung des intraocularen Druckes Verengerungen und Verstopfungen grösserer Blutaderstämme, insbesondere der Wirbelvenen als der Hauptabzugswege des Binnenstromgebietes, in Betracht.

Bezüglich der letzteren bedarf es nicht mehr des theoretischen Calculs, indem Versuche an lebenden Thieren mit aller Bestimmtheit herausgestellt haben, dass Strombehinderungen an der Ausmündung der Vasa vortiosa chorioideae thatsächlich eine nachweisbare sehr beträchtliche Spannungsvermehrung der Bulbuskapsel nach sich ziehen. Darf auch die von Einzelnen gemessene Grösse der Drucksteigerung keineswegs als richtig anerkannt werden, da hierbei Manometer verwendet wurden, deren Einführung in das Augeninnere die hydrostatischen Verhältnisse des Binnenraumes völlig ändert,¹⁾ so kann doch über die Thatsächlichkeit einer namhaften Erhöhung des intraocularen Druckes nicht der geringste Zweifel erhoben werden.

Der Erste, welcher in dieser Richtung bahnbrechend auftrat, war Adamük.²⁾ Derselbe unterband an Augen, welche mit möglichster Schonung der arteriellen Ciliarzweige von ihren Weichtheilen entblösst worden waren, alle vier Wirbelvenen knapp an ihrem Austritte aus der Lederhaut und erzielte solchermassen eine Steigerung des intraocularen Druckes auf das Drei- und Vierfache. Noch mehr, die Unterbindung einer einzigen Wirbelvene genügte, um den Binnendruck auffällig zu erhöhen.

Leber³⁾ spricht von der künstlichen Drucksteigerung durch Unterbindung mehrerer oder sämtlicher Venae vortiosae schon wie von etwas Bekanntem und Selbstverständlichem: »Der Augendruck erfährt dabei »eine bedeutende Steigerung, das Auge fühlt sich nach Unterbindungen sämtlicher Venen sehr hart an und es entwickelt sich nach kurzer Zeit eine »enorme venöse Hyperämie der Iris und Ciliarfortsätze und ein starkes Oedem »der Bindehaut. — Wenn nur eine oder einige der Wirbelvenen unterbunden »waren, so beschränkte sich die Stauung ganz scharf auf den Theil der Iris »und derjenigen Ciliarfortsätze, welche diesen Venen entsprachen.«

¹⁾ Stellwag, Der intraoculare Druck etc. Wien, 1868. S. 2.

²⁾ Adamük, Annal. d'ocul. LVIII., p. 8.

³⁾ Leber, Arch. f. Ophthalmologie XIX., 2, S. 141, 145.

A. d. Weber¹⁾ kam zu ähnlichen Ergebnissen. »Umschnürt man bei einem im Chloralschlaf befindlichen, durch Morphin noch anästhesirten Kaninchen die hinteren Venen, so tritt schon nach wenigen Stunden deutliche Prominenz und erhöhte Spannung des Bulbus ein; die Iris legt sich peripherisch der Hornhaut an und die Mitte der Kammer füllt sich mit Blut. Nach zwölf Stunden ist die Prominenz und die Ausdehnung des Bulbus so stark, dass der Margo orbitalis überragt wird. Die Vergrösserung scheint sich aber annoch nur auf den Scleraltheil desselben zu beziehen, denn die Maasse der Hornhaut bleiben denen des gesunden Auges vollständig gleich . . . In den nächsten zwei bis drei Tagen ändert sich an den genannten Erscheinungen nichts . . . ; dagegen entwickelt sich nun um den cornealen Pigmentring ein mit unbewaffnetem Auge deutlich erkennbarer flachmaschiger Gefässkranz mit zwei, je an der Nasal- und Temporalseite horizontal nach hinten verlaufenden Venenstämmen; ausserdem geringe Chemosis der Conjunctiva und Palpebra tertia. Auch die Hornhaut beginnt jetzt ausgedehnt zu werden. . . . Hiermit scheint aber der Höhepunkt des intraocularen Druckes erreicht, denn von jetzt an nimmt sowohl die Prominenz wie die Spannung ab. Gleichzeitig bemerkt man eine Abnahme des Blutergusses (in der Vorderkammer) und statt desselben tritt aus der Pupille, dieselbe anfangs wie ein Hutpilz überdeckend, ein schmutzig gelbrothes Exsudat. . . . Ein bis zwei Tage darnach beginnt der Druck und die Ausdehnung des Bulbus sichtlich abzunehmen. Nach circa sechs Tagen ist auch das hutpilzähnliche Pupillarexsudat geschwunden, es hat eine ausgebreitete Glaskörpertrübung Platz gegriffen und die Linse sich kataraktös getrübt.«

Die negativen Resultate, welche Memorski²⁾ bei seinen Experimenten an Thieren erhielt, können füglich nicht als Gründe gegen die Richtigkeit des soeben Mitgetheilten verwendet werden, da der um die Lehre von den hämostatischen Verhältnissen des Binnenraumes so hoch verdiente Forscher nicht sowohl die Wirbelvenen, als vielmehr die vier Drosselvenen und die beiden Venae anonymae unwegsam gemacht hatte, um die Autonomie des Binnenstromgebietes darzulegen.

Dagegen bedürfen die Versuche Schöler's³⁾ einer Erörterung. Derselbe tritt lebhaft ein für die Abhängigkeit der pathologischen Drucksteigerung von der Vermehrung der Binnenmedien durch Verschluss der im vorderen Scleralrande gelegenen Lymphwege. Um den experimentellen Nachweis dieser seiner Ansicht zu erbringen und die gegenheiligen Anschauungen zu widerlegen, verschorfte er mittelst eines zweckmässig zubereiteten glühenden Drahtes den Bindehautsaum und die angrenzende Zone der Lederhaut in einer Breite von circa 2 Mm., oder die Wirbel-

¹⁾ A. d. Weber, Arch. f. Ophthalmologie XXIII, 1, S. 13 u. f.

²⁾ Memorski, ibid. XI, 2, S. 98 u. f.

³⁾ Schöler, ibid. XXV., 4, S. 71, 87, 99 u. f.

venen bei ihrem Austritte aus der Sclerotica, oder beide diese Theile nach einander. »Es ergibt sich im Gegensatze zu der bisher herrschenden »Anschauung, dass der Verschluss der Venae vorticosae bei sonst offenen »Ausscheidungswegen (vorderen Lymphbahnen) keine bemerkenswerthe Steigerung des Binnendruckes im Auge bewirkt und nur am lebenden Auge »bei Verlegung der Filtration am Limbus ein gesteigerter Druck im Auge »sich rascher ausgleicht (im Verhältnisse von 1:1·2), wenn die Venae vorticosae offen sind, als nach ihrem Verschlusse. War hingegen der Limbus »offen geblieben, so glich sich nach Verschluss der Wirbelvenen ein künstlich gesteigerter Druck im Auge ebenso rasch wie bei offenen Ausscheidungswegen aus. Dass bei pathologischer Drucksteigerung im Auge, in »specie beim Glaukom, ein Verschluss der Venae vorticosae keine pathologische Rolle spielt, beweist am besten die schon von Leber erwähnte »und wohl den meisten Fachgenossen aus eigener Erfahrung bekannte Thatsache, dass beim Glaucoma absolutum die Venae vorticosae von Blut strotzend »gefunden werden.«

Es läge nun allerdings sehr nahe, die abweichenden Resultate Schöler's damit zu erklären, dass man die Thrombosirung der Wirbelvenen durch den Glühdraht für eine unvollständige hält. Allein Schöler ist zu ganz ähnlichen Ergebnissen auch bei Unterbindung der vier Venae vorticosae gekommen, er konnte mittelst des Manometers auch bei völliger Abschnürung dieser Venen nur eine verhältnissmässig geringe und bald sich wieder ausgleichende Drucksteigerung im Innern des Auges nachweisen. Man steht also wieder auf dem Punkte, auf welchen Experimente an lebenden Thieren so häufig hinführen, auf dem Punkte, auf welchem man sich darüber entscheiden muss, welchem der Experimentatoren man mehr Vertrauen schenken will, denn beide Theile stützen sich auf positive Thatsachen. Ein Nachexperimentiren führt nicht stets zum Ziele, es vermehrt höchstens die Majorität oder die Minorität und nicht immer ist die erstere die Vertreterin des Richtigen.

Immerhin darf man wohl behaupten, dass ein Ausbleiben der Drucksteigerung bei Verschluss der Wirbelvenen allen physikalischen Grundsätzen widerstreiten würde, denn damit wird nothwendig die Stromkraft des Blutes im Binnenraume wesentlich vermindert; was aber an Stromkraft verloren geht, kann unmöglich verschwinden, es muss wenigstens zum grössten Theile in Seitendruck umgesetzt werden. Uebrigens behauptet Schöler auch nicht, dass jede Drucksteigerung ausgeschlossen ist; er giebt sie zu und findet seiner Theorie entsprechend nur, dass Verlegung der in der vorderen Scleralgrenze gelegenen Emissarien erforderlich ist, um erhebliche und länger andauernde Erhöhungen des intraocularen Druckes zu erzielen. Dass aber Verschliessung der hinteren und vorderen Abzugswege des venösen Blutes einen grösseren Effect haben müsse als Verstopfung der Wirbelvenen allein, liegt auf der Hand, da solchermassen eine noch weit höhere Quote der Stromkraft lahmgelegt wird.

Im Uebrigen liefert auch die praktische Erfahrung Belege dafür, dass die verminderte Wegsamkeit grösserer Blutaderstämme, namentlich der Wirbelvenen, als thatsächliche Quelle krankhafter Drucksteigerungen zu gelten habe. Wedl (S. 140) hat Thrombosen der Wirbelvenen im Aderhautbereiche wiederholt beim Glaukom gefunden und ich hatte vor Kurzem erst Gelegenheit, ausgebreitete Verstopfungen einer grösseren Chorioidalvene mit entzündlichem Producte in einem Falle secundären Glaukoms mit aller Bestimmtheit nachzuweisen. Bei der Panophthalmitis suppurativa, welche immer mit einer sehr hohen Drucksteigerung einherschreitet, sind Thrombosirungen der Wirbelvenen ein regelmässiger Befund. Ueberdies lässt sich die Spannungszunahme der Bulbuskapsel, welche beim Bestande intraocularer Tumoren meistens gegeben ist und sogar als ein charakteristisches Merkmal derselben gilt, in der Mehrzahl der Fälle mit der Verstopfung grösserer Blutadergebiete in Zusammenhang bringen, selbst bei retinalem Gliom, da dieses häufig auf die Chorioidea übergreift. Brailey¹⁾ hebt die regelmässige Bethheiligung der Aderhaut bei Geschwulstbildungen im Augeninnern als Quelle von Drucksteigerungen deutlich hervor.

Es liegt auf der Hand, dass Stromhindernisse in den Arterien, in den Capillaren und in den Venen des Binnenraumes an und für sich ohne alle Beihilfe anderer Momente genügen, um krankhafte Drucksteigerungen zu begründen. Im Einklange damit finden sich denn auch pathologische Drucksteigerungen, d. i. glaukomatöse Zustände im weiteren Wortsinne, gelegentlich in jedem Alter, in früher gesunden und in pathologisch veränderten Augen, und was auch Brailey²⁾ sehr betont, ebensowohl bei normal elastischer, ja bei entzündlich aufgelockerter, als bei starrer unnachgiebiger Bulbuskapsel. Nur ist bei einer mehr dehnbaren Lederhaut ein höherer

¹⁾ Brailey, Ophth. Hosp. Rep. IX., p. 201; X., p. 16.

²⁾ Brailey, ibid. IX., p. 385, 393.

Grad von Drucksteigerung erforderlich, um dem tastenden Finger die Härtezunahme auffällig zu machen, als dort, wo von vorneherein schon wenig Elasticität disponibel gewesen ist.

Diese Unabhängigkeit glaukomatöser Zustände von dem Alter des Kranken und von der Beschaffenheit der Bulbuskapsel tritt deutlich hervor bei den überaus mannigfaltigen Krankheitsformen, welche unter dem Namen Secundärglaukom zusammengefasst werden. Umgekehrt aber sind es vorzugsweise gerade Fälle dieser Art, in welchen man öfters schon frühzeitig, vor oder beim Beginne der pathologischen Drucksteigerung, greifbare Stromhindernisse in diesem oder jenem Binnengefässbezirke nachzuweisen vermag und ein ursächlicher Zusammenhang zwischen den ersteren und den letzteren kaum in Frage kömmt.

In der grössten Mehrzahl der Fälle jedoch, namentlich beim Primärglaukome, wird man während der ersten Phasen des Processes im Binnenraume selbst vergeblich nach auffälligen Erweiterungen der Arterien oder nach Verstopfungen grösserer Capillarbezirke und Blutaderstämme suchen. Wo man auf solche stösst, wird man gewöhnlich allen Grund haben, dieselben als secundäre Zustände, als Folgen der bereits bestehenden Drucksteigerung oder vielmehr der diese letztere bedingenden krankhaften Verhältnisse aufzufassen. Und doch ist auch in diesen Fällen die Stauung, wenigstens in dem Venengebiete, eine überaus deutliche und zwingt förmlich zur Annahme von Strömungshindernissen, welche, da sie im Binnenraume selbst nicht bestehen und da jenseits der Sclera gelegene Venenstauungen auf das Binnenstromgebiet nur einen sehr untergeordneten Einfluss üben, nothwendig in die Lederhautemissarien verlegt werden müssen.

Es offenbart sich diese Stauung im Binnenstromgebiete schon am lebenden Auge durch starke Erweiterung einer Anzahl von episcleralen Stämmen. Wo der Process nicht mit einem ausgesprochenen entzündlichen Reizzustande einhergeht und ein stark entwickelter pericornealer Gefässkranz das Bild verwischt, andererseits aber auch das Glaukom nicht gar zu sehr

veraltet und in der Entartung der Theile vorgeschritten ist, sieht man die einzelnen ektatischen Stämme in meridionaler Richtung dahinstreichen und sich schliesslich mit unvermindertem Caliber unverzweigt in den vorderen Lederhautgürtel einsenken. Sie führen sämmtlich dunkles Blut, sind indessen, wie schon erwähnt wurde, theils Schlagadern, theils Venen. Da sie sich vor ihrem Eintritte in den Binnenraum nicht in Netze auflösen, kann ihre Ausdehnung unmöglich vasomotorischen Einflüssen auf Rechnung geschrieben werden, sie muss einen rein mechanischen Grund haben. Was die arteriellen Stämme betrifft, so liegt es selbstverständlich am nächsten, die Drucksteigerung oder vielmehr die vermöge derselben im Binnenraume gesetzten Widerstände verantwortlich zu machen. Die Dunkelheit des in den ektatischen Schlagadern enthaltenen Blutes erscheint dann einfach als Folge des verlangsamten Einströmens und der damit verknüpften Desoxydation in den Stämmen. Was aber die Venen anbelangt, so muss in Erwägung gebracht werden, dass die Blutadern des vorderen Ciliargebietes in der Norm nur eine unverhältnissmässig kleine Quote des aus dem Augeninnern zurückkehrenden Blutes abzuführen haben und daher am gesunden Auge gewöhnlich ganz unsichtbar sind. Eine so beträchtliche Erweiterung der Stämme kann, da vasomotorische Einflüsse ausgeschlossen sind, offenbar nur auf collaterale Strömungen bezogen werden. Diese setzen aber anderweitig gegebene Stauungen voraus und weisen so direct auf Kreislaufshindernisse in den Hauptabzugskanälen des Binnenstromgebietes, in den Wirbelvenen hin.

Mit viel grösserer Bestimmtheit lässt sich der Bestand von Venenstauungen aus dem Befunde bei glaukomatösen Augen erschliessen, welche auf operativem Wege lebenden Kranken entnommen und der anatomischen Untersuchung zugeführt worden sind. Es ist in denselben nämlich, wenn mit der gehörigen Vorsicht zu Werke gegangen wird, in der Regel und vielleicht immer eine sehr beträchtliche Blutüberfüllung des Uvealgebietes,

vornehmlich des Strahlenkranzes und der Aderhaut, sowie der Netzhaut nachzuweisen.

In Brailey's ¹⁾ Arbeiten findet sich diese Hyperämie vielfach angedeutet und an mehreren Stellen mit aller Schärfe hervorgehoben. Sie betrifft nach diesem Autor nicht bloß die Venen, sondern ist in älteren Fällen immer auf die Schlagadern sowie gelegentlich auch auf die zwischengelagerten Haargefäßnetze ausgebreitet und geht im vorderen Uvealtracte mit auffälliger Verdünnung, im Retinalbezirke dagegen mit Hypertrophie der Gefäßwände, namentlich der Arterien, einher. In der Aderhaut fand Brailey die Gefäßwände gewöhnlich nur wenig verändert.

Nach Wedl (S. 140) bilden »die hyperämischen Zustände, insbesondere in der Chorioidea, im Ciliarkörper, in der Iris und in den vorderen Ciliargefäßen einen wichtigen Factor, welcher die Druckverhältnisse im Auge wesentlich beeinflusst«. Wedl weist darauf hin, dass der Blutdruck beim Glaukom in diesen Gefäßen nicht selten in dem Grade gesteigert sei, dass es zu Blutextravasaten in der Aderhaut, im Ciliarkörper, in der Iris und selbst im Circulus arteriosus Halleri kömmt.

Was mich betrifft, so habe ich in den Fällen, welche ich neuerer Zeit zu untersuchen Gelegenheit hatte, die Blutüberfüllung der Retina und des Uvealtractes, insonderheit der Aderhaut, meistens stark ausgeprägt gefunden, während die extraocularen Theile der Wirbelvenen höchstens eine dünne Blutssäule enthielten, gewöhnlich aber leer schienen. Am auffälligsten war mir dieses an einigen glaukomatösen Augen, welche ich bei Lebzeiten der Kranken enucleirt habe.

Es würde mich aber gar nicht überraschen, wenn andere Beobachter bei ihren Untersuchungen gelegentlich zu gegentheiligen Befunden gelangten. Ich habe mich nämlich durch den Augenschein auf das Bestimmteste überzeugt, dass sich die Verhältnisse während der Operation und besonders während der

¹⁾ Brailey, Ophth. Hosp. Rep. IX., p. 199, 380, 384; X., p. 134 u. f., 206.

Manipulationen mit dem bereits enucleirten Bulbus wesentlich ändern können. Wird der aus seinen Verbindungen gelöste Augapfel behufs genauer Betrachtung in der Hand hin und her gewendet oder gar gedrückt, so kann es geschehen, dass die extraocularen Stücke der Wirbelvenen, welche vordem sehr dünn oder gar leer erschienen waren, sich plötzlich füllen und an dem durchschnittenen Ende eine Quantität von Venenblut entleeren. Die unmittelbare Folge dessen ist, dass der bisher auffällig gespannt gebliebene Bulbus alsogleich eine beträchtliche Härteverminderung erkennen lässt. Dass bei einem solchen Vorgange eine gegebene Blutüberfüllung der Gefässhaut leicht in eine Blutleere verkehrt werden könne, ist selbstverständlich.

Ich möchte darum dringend empfehlen, bei der Ausschälung glaukomatöser Augen, welche man auf den Zustand der Binnengefässe prüfen und namentlich bezüglich der intraocularen Blutvertheilung durchforschen will, mit der äussersten Vorsicht zu Werke zu gehen, sie namentlich vor jedem Drucke zu bewahren und überhaupt jedes entbehrliche Hantiren mit denselben zu vermeiden. Man thut am besten, den Seitenmuskel, mit dessen Durchschneidung man die Operation beginnt, auf eine weite Strecke zu isoliren und dann mehrere Linien hinter seinem Ansätze zu durchtrennen, um einen langen Stumpf zu erhalten, an welchem der Bulbus mittelst einer geeigneten Pincette ohne allen Druck und ohne Zerrung nach den verschiedensten Richtungen bewegt werden kann. Hat man dann die Tenon'sche Kapsel mit den übrigen Muskelansätzen durch die zwei vorgeschriebenen Scheerenschläge durchschnitten, so kann man den Bulbus durch einen leisen Zug an seinem Muskelstumpfe hin und her wenden, um die am hinteren Scleralumfange rinnenförmig eingesenkten Stämme der Wirbelvenen zur Ansicht zu bekommen. Ist endlich der Sehnerv durchtrennt, so soll der Augapfel ohne alle weitere Berührung mit der Hand sogleich in eine härtende (Müller'sche) Flüssigkeit gebracht und erst nach einiger Zeit der Eröffnung unterzogen werden. Ich glaube, dass bei einem solchen Vorgehen gleichmässigere Befunde als bisher zu erzielen sein werden. Als Beleg für das Gesagte lasse ich einen einschlägigen Fall folgen.

Eine 60 Jahre alte Wäscherin leidet seit Langem an einer umschriebenen Caries im Vordertheile des linken Orbitaldaches. Der daselbst abge sonderte Eiter entleert sich durch eine für mittlere Sonden durchgängige, etwa in der Mitte des oberen Orbitalrandes gelegene Oeffnung in der Lidhaut, welche durch eine strahlige Narbe etwas verkürzt ist, so dass der leicht ectropionirte obere Augendeckel die Lidspalte nicht völlig zu schliessen ver-

mag. Vor drei Tagen, nachdem sich die Kranke angeblich einem starken Zuge ausgesetzt hatte, begann das gegenwärtige Leiden mit heftigen Schmerzen und entzündlicher Schwellung am linken Auge. Bei der Aufnahme auf die Klinik am 25. April 1880 wurde leichte chemotische Schwellung der Lider und der gesammten Bindehaut vorgefunden. Die Hornhaut war bereits in ihrem ganzen Umfange eitrig infiltrirt, das untere innere Drittel derselben oberflächlich exfoliirt und der Geschwürsgrund zapfenartig vorspringend; dabei heftige Schmerzen. Es wurde sogleich die Paracentese der Cornea mit dem schmalen Graefe'schen Messer durchgeführt und dabei eine ziemliche Menge Eiter aus der Vorderkammer entleert. Unter der Anwendung des Druckverbandes und dreimal des Tages wiederholter feuchtwarmer Ueberschläge besserte sich der Zustand, insoferne die obere äussere Peripherie der Cornea in Gestalt einer in der Mitte etwa 4 Mm. breiten Mondsichel durchscheinend wurde und die der Hinterwand anliegende infiltrierte und entfärbte Iris erkennen liess. Doch begann der Gipfel des ektatischen Geschwürsbodens zu granuliren und liess deutlich Einsprengungen von Pigment erkennen, so dass kein Zweifel bestehen konnte, dass das Geschwür durchgebrochen war und mit einem Vorfalle der Regenbogenhaut sich complicirt hatte. Die Lichtempfindung erwies sich in allen Theilen des Gesichtsfeldes als eine normale. Allmählig reinigte sich auch die ausgebauchte Partie in der Hornhaut, liess die Iris grüngrau durchschimmern und gewann an Consistenz.

Am 3. Juni stellten sich zuerst in der Nacht wüthende, über den ganzen Kopf ausstrahlende, drückende Schmerzen ein und hielten mehrere Stunden an, um dann zu remittiren, alsbald aber wieder zu steigen, so dass der Zustand der Kranken unerträglich wurde. Die Untersuchung ergab eine ganz auffällige Spannung der Bulbuskapsel und Einschränkung des Gesichtsfeldes nach innen unten. Die Anwendung von Eserin blieb erfolglos. Es wurde daher am 6. Juni zur Enucleation des Bulbus geschritten.

Nachdem die Tenon'sche Kapsel im seitlichen und oberen Umfange durchschnitten und die Sehnen des äusseren, oberen und inneren Musculus rectus sowie des Obliquus superior vom Bulbus getrennt waren, wurde die Tenon'sche Kapsel mittelst Haken nach rückwärts geschlagen und der Augapfel nach verschiedenen Seiten gedreht, um die extraocularen Theile der Wirbelvenen zur Anschauung zu bringen. Keiner der sieben anwesenden Aerzte vermochte eine derselben zu erkennen, obwohl der hintere Umfang des Bulbus stückweise blossgelegt wurde und die geringe Blutung nicht das geringste Hinderniss abgab. Hierauf wurde der Sehnerv durchschnitten und der Augapfel aus seinen letzten Verbindungen gelöst.

Bei der nunmehr mit aller Sorgfalt durchgeführten Untersuchung zeigte der enucleirte Bulbus eine ganz auffällige Härte und Spannung. Die vier Wirbelvenen wurden unmittelbar nach der Ausschälung des Auges nicht wahrgenommen, obwohl die Kapsel ganz rein präparirt erschien. Erst nach längerem Suchen konnten dieselben als dünne bläuliche Stränge in der Tiefe

des episcleralen Gefüges meridional nach hinten ziehend nachgewiesen werden. Es entleerte sich aus ihren durchschnittenen Enden etwas venöses Blut.

Das Auge wurde nun in einen feuchten Lappen gehüllt und in das Laboratorium des Herrn Prof. Wedl übertragen, um dort genauer durchforscht zu werden. Eine Stunde nach der Enucleation erwies sich die früher ganz bedeutende Härte des Bulbus wesentlich vermindert und die Wirbelvenen waren nun ganz deutlich in ihrem ganzen Verlaufe als bläulich durchscheinende platte Stränge an der Aussenwand des hinteren Bulbusumfanges zu erkennen. Sie waren jedenfalls viel mehr gefüllt als unmittelbar nach der Enucleation.

Es wurde jetzt mit Vermeidung der Venae vorticosae ein meridionaler Schnitt durch den Bulbus geführt, um die inneren Theile mittelst Lupe zu prüfen. Es zeigte sich in der Chorioidea die Thrombosirung einer Wirbelvene. Im Uebrigen fand man eine sehr entwickelte Pigmentatrophie, so dass das Geäder ausserordentlich deutlich zur Anschauung kam. Dasselbe war blutarm, zum Theile ganz blutleer.

Es ist kein Zweifel, dass das in den extraocularen Theilen der Wirbelvenen nunmehr vorfindige grössere Blutquantum in der Zeit während der Enucleation bis zu der anatomischen Untersuchung aus der Aderhaut nach aussen gelangt ist und so die scheinbare Anämie der Aderhaut mit der ganz eclatanten Spannungsabnahme der Bulbuskapsel herbeigeführt hat. In der Netzhaut liessen sich die Gefässe noch sämmtlich als blutführend erkennen. Eine Excavation der Papille bestand nicht. Prof. Wedl wird seinerzeit die näheren Untersuchungsergebnisse veröffentlichen.

Ich glaube mich nicht zu irren, wenn ich einen ähnlichen Wechsel des Blutgehaltes der Aderhaut auch in solchen glaukomatösen Augen für möglich und wahrscheinlich halte, welche Leichen entnommen worden sind. Nur so lassen sich die Widersprüche in den betreffenden Angaben verschiedener Autoren erklären. Ich für meinen Theil muss auf Grundlage einer nicht unbedeutenden Erfahrung aus früherer Zeit die starke Blutüberfüllung der chorioidalen Wirbelvenen als einen zum Mindesten sehr häufigen Befund bei glaukomatösen Cadaveraugen bezeichnen. Leber¹⁾ sagt: »Bei der anatomischen Untersuchung glaukomatöser Augen habe ich die Venae vorticosae nicht blutleer oder verengert, sondern im Gegentheile stark mit Blut gefüllt gefunden.« Schöler²⁾

¹⁾ Leber, Graefe und Sämisch, Handbuch II., S. 355.

²⁾ Schöler, Arch. f. Ophthalmologie XXV., 4, S. 100.

erklärt es für eine »wohl den meisten Fachgenossen aus eigener »Erfahrung bekannte Thatsache, dass beim Glaucoma absolutum »die Venae vorticosae von Blut strotzend gefunden werden«. Die beiden Forscher erklären diese Blutüberfüllung als unvereinbar mit dem Bestande von Stromhindernissen, während Schnabel¹⁾ umgekehrt die Leerheit der Aderhautgefässe an glaukomatösen Cadaveraugen als triftigen Einwand gegen die Stauungstheorie verwerthen will.

Ich möchte bezüglich dessen an die ausserordentlichen Schwankungen erinnern, welche nach Sattler²⁾ der Füllungsgrad der Aderhautgefässe bei normalen Augen verschiedener Individuen gleichen Alters nach dem Tode erkennen lässt und welche nach Heisrath³⁾ sogar von der Lagerung des Kopfes nach dem Sterben beeinflusst werden. Offenbar hat überdies die Todesursache, der Zustand der Gefässwände und damit auch das Stadium des Glaucomprocesses, in welchem der Kranke sein Leben einbüsst, einen massgebenden Einfluss. Die Behandlung des Auges beim Ausschneiden thut dann das Uebrige.

Viel hat übrigens zu dieser Verwirrung ein wesentlicher Grundirrthum beigetragen. Weil Versuche an lebenden Thieren ergeben hatten, dass die Abschnürung einer oder mehrerer Wirbelvenen an ihrer Ausmündung den Binnendruck zu steigern vermöge, schloss man ohneweiters, dass auch beim Menschen eine oder mehrere Wirbelvenen innerhalb der Scleralemissarien unwegsam geworden sein müssen, auf dass der intraoculare Druck gesteigert und so ein glaukomatöser Zustand herbeigeführt werden könne.

Um die Verstopfung und gänzliche Unwegsamkeit einer oder mehrerer Wirbelvenen im Bereiche ihrer Lederhautdurchlässe handelt es sich jedoch in der Regel gewiss nicht, kann

¹⁾ Schnabel, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde VII., S. 119.

²⁾ Sattler, Arch. f. Ophthalmologie XXII., 2, S. 41.

³⁾ Heisrath, ibid. XXVI., 1, S. 238.

und darf es sich gar nicht handeln. Dies schlösse nämlich die Ausgleichsfähigkeit der Drucksteigerung aus, und doch hat man derlei Ausgleichs beim beginnenden Glaukome in den oft typischen Schwankungen der Druckhöhe tagtäglich vor Augen. Auch erzielt man selbe in vielen Fällen leicht und sicher durch Anwendung des Eserin sowie auf operativem Wege. Ueberdies ist wohl mit Gewissheit anzunehmen, dass Verstopfungen oder auch nur auffällige Verengerungen der Scleraldurchlässe oder der sie passirenden Gefässstücke den bisherigen Nachforschungen nicht entgangen wären, und doch haben Wedl's und Brailey's¹⁾ Befunde nur Kernanhäufungen im umgebenden Scleralgefüge, aber keine wesentliche Veränderung der Lichtung ergeben.

Von ausserordentlicher Wichtigkeit wäre es in dieser Beziehung, einen klaren Einblick in die functionellen Verhältnisse jener klappenähnlichen Gebilde zu gewinnen, welche sich an der inneren Mündung der für die Wirbelvenen bestimmten Emissarien finden. Wedl (S. 139) hat dieselben genauer untersucht und aus mehrfachen Lagen elastischer Lamellen zusammengesetzt gefunden. Er hält dafür, dass sie, wenn sie von innen her einem Drucke ausgesetzt sind, den rückläufigen Blutstrom zu beeinträchtigen, d. i. Stauungen zu veranlassen vermögen. Roser und Leber²⁾ haben schon früher diese Meinung ausgesprochen, sind aber von dieser Ansicht zurückgekommen und erklären dermalen die fraglichen anatomischen Verhältnisse für ungeeignet, um Stauungen in den Wirbelvenen zu erklären.

Vom rein theoretischen Standpunkte aus betrachtet genügt die Verminderung der, ohnehin geringen, normalen elastischen Dehnbarkeit des Scleralgefüges, um intraoculare Drucksteigerungen zu erklären.

1) Brailey, Ophth. Hosp. Rep. IX., p. 385; X., p. 206.

2) Roser und Leber, Graefe und Sämisch, Handbuch II., S. 355.

Man denke sich eine arterielle Blutwelle unter dem systolischen Drucke des Herzens an der inneren Mündung der scleralen Kanäle durch die Ciliargefässe anlangen. Offenbar würde das bisherige Gleichgewicht der im Binnenstromgebiete herrschenden Druckverhältnisse aufrecht erhalten bleiben, wenn diese arterielle Welle mit ihrer vom Herzen überkommenen Geschwindigkeit durch die Capillaren und Venen bis zu den extraocularen Abführungstämmen sich fortbewegen könnte. Da aber in den Capillaren eine entsprechende Beschleunigung des Stromes nicht stattfindet, so muss das systolische Plus der arteriellen Stromkraft zum grossen Theile als Seitendruck auf die Bulbuskapsel übertragen werden und von dieser aus als elastische Kraft auf das uveale und retinale Gefässsystem zurückwirken. Es sollte also bei jeder Herzsystole der intraoculare Druck steigen, bei jeder Herzdiastole fallen. Dies geschieht jedoch nur, wenn die Bulbuskapsel nicht in der Lage ist, die überkommene vermehrte Spannkraft durch die dioptrischen Medien voll auf die Binnengefässe rückwirken zu lassen, namentlich bei manometrischen Versuchen, wo bei jeder Herzsystole die Binnenmedien durch die in den Bulbusraum eingeführte Röhre ausweichen und so ein beträchtliches Steigen der Manometersäule veranlassen.

Unter solchen Umständen, überhaupt bei unvollständiger Füllung des Bulbusraumes, finden aber auch sehr excursive Pulsbewegungen der Binnengefässe statt, wie schon früher (S. 162) erwähnt wurde. Ich erinnere mich lebhaft eines Falles, in welchem ich bei vollständiger Glaskörperverflüssigung und Zonulaatrophie die Lappenextraction einer Cataracta durchführen wollte. Unmittelbar nach dem Hornhautschnitte entleerte sich nebst dem Kammerwasser der grösste Theil des wässerigen Corpus vitreum und der Staar versank in die Tiefe des Auges. Bei den vergeblichen Versuchen, die Linse herauszufischen, wurde der Lappen weit gelüftet und man konnte die Netzhautgefässe bei jeder Herzsystole sich mächtig verbreitern und in excursiven Windungen sich schlängeln sehen. Ich war sehr betrübt; doch verlief Alles glücklich. Der Kranke verliess schend die Klinik und schrieb nach einer Reihe von Wochen einen Brief voll dankbarer Anerkennung.

Bei unverletzter und normal gefüllter Bulbuskapsel werden derlei pulsatorische Druckschwankungen weder durch

das Gefühl noch durch die verfügbaren Instrumente wahrgenommen. In dem Maasse nämlich, als der diastolische Wellenberg in den Binnenarterien ansteigen, der Seitendruck also wachsen und als Spannkraft auf die Wandungen der Bulbuskapsel übertragen werden soll, wird durch die elastische Rückwirkung der letzteren auf das Binnenstromgebiet der Widerstand gegen die arterielle Pulswelle vermehrt und der Abfluss durch die intraocularen Stammtheile der Wirbelvenen beschleunigt. Das Ergebniss dieses regulatorischen Einflusses der elastischen Bulbuskapsel ist ein mehr gleichmässiges Dahinströmen des arteriellen Blutes in den Binnenschlagadern, eine gewisse Beständigkeit der jeweilig im intraocularen Stromgebiete enthaltenen Blutmenge und eine gewisse Stabilität des Binnendruckes.¹⁾ Es bleiben eben nur minimale pulsatorische Schwankungen übrig, welche ihre Erklärung darin finden, dass die Fortpflanzung des arteriellen Seitendruckes auf die intraocularen Stämme der Wirbelvenen eine gewisse, wenn auch noch so geringe, Zeit braucht, der Beginn der Steigerung des Blutabflusses aus den letzteren der Arteriendiastole also ein ganz klein wenig nachschleppt.

Dass beim Anrücken der arteriellen Blutwelle wirklich eine Beschleunigung des venösen Blutstromes in den intraocularen Stämmen der Wirbelgefässe, also ein vermehrter Blutabfluss, stattfindet, darf man mit Grund nach den Vorgängen schliessen, welche bei dem, fälschlich sogenannten, retinalen Venenpulse beobachtet werden.

Es ist dieser Venenpuls bekanntlich öfters unter ganz normalen Verhältnissen wahrnehmbar. Häufiger jedoch lässt er sich nur durch einen auf den Augapfel ausgeübten Fingerdruck sichtbar machen. Man findet dann, dass mit dem Beginne der Herzsystole, also mit dem Ansteigen des arteriellen Wellenberges das Endstück einer oder mehrerer retinaler Centralvenen von der Gefässpforte gegen die Papillengrenze vorschreitend enger und

¹⁾ Memorski, Arch. f. Ophthalmologie XI., 2, S. 84 u. f.

blässer wird. Unter gewissen Umständen, namentlich bei stark winkeligem Verlaufe eines solchen centralen Venenstückes, kann dessen Verengung während der Höhe der Arterendiastole wohl auch so weit gehen, dass die darin enthaltene Blutsäule dem Auge völlig entwindet. Unmittelbar darnach jedoch füllt und erweitert sich das betreffende Venenstück wieder in umgekehrter Richtung, von der Peripherie der Papille gegen die Pforte hin, und nach einer kleinen Pause wiederholt sich der Vorgang rhythmisch von Neuem.

Diese rhythmischen Entleerungen der centralen Venenstücke können wohl nicht anders, denn als beschleunigtes Abströmen der der Pforte zunächst gelegenen Theile der venösen Blutsäule gedeutet werden. Sie finden bekanntermassen ihren Erklärungsgrund in der grösseren Lichtung der betreffenden Gefässabschnitte und in der wesentlichen Verminderung der Widerstände, auf welche das abfliessende Blut jenseits der Siebmembran im Nervenkopfe stösst.

Was nun diese Widerstände anbelangt, so können dieselben in der Zeit zwischen einer und der anderen Arterendiastole unmöglich erhebliche Unterschiede darbieten. Unter dieser Voraussetzung muss aber beim Anheben eines arteriellen Wellenberges, wo am meisten Blut mit am wenigsten durch Widerstände geschwächter Stromkraft in die extraocularen Venenstücke austritt, der Seitendruck in den letzteren am grössten sein, die umgebenden Theile des Nervenkopfes verdrängen und dann sich vermindern, um schliesslich als elastische Kraft wieder treibend auf den venösen Blutstrom rückzuwirken.

Es lässt sich solchermassen recht gut eine Regulirung der Strömung auch in den extraocularen Theilen der retinalen Centralvenen als nothwendige Folge der Elasticität des Nervenkopffüges behaupten. Jedenfalls muss die elastische Nachgiebigkeit der Umgebungen die raschere Entleerung der der Pforte nächstgelegenen intraocularen Endstücke der centralen Venen wesentlich erleichtern und damit auch den

regulatorischen Einfluss der elastischen Bulbuskapsel auf das Binnenstromgebiet in hohem Grade begünstigen.

Die Strömungsgesetze für die retinalen und für die uvealen Gefässe können nun unmöglich ganz verschieden sein. Beide Systeme stehen innerhalb des eigentlichen Binnenraumes gleichmässig unter dem regulirenden Einflusse der elastischen Bulbuskapsel und auch das anatomische Verhalten derselben sowohl in den intra- als in den extraocularen Theilen ist ein sehr ähnliches. Allerdings besteht ein Unterschied, insoferne die elastische Nachgiebigkeit des Nervenkopfgefüges eine grössere ist als jene der scleralen Emissarienwandungen; daher denn auch die Strömungswiderstände für die retinalen Gefässe geringer sein müssen als für die uvealen. Immerhin jedoch besteht eine gewisse elastische Nachgiebigkeit der Sclerotica, ja sie schwankt in normalen Augen erfahrungsmässig innerhalb ziemlich weiter Grenzen; so lange sie aber besteht, kann die regulatorische Rückwirkung der Emissarienwandungen auf die uvealen Binnenvenen niemals gleich Null werden.

Jedwede Verminderung dieser elastischen Nachgiebigkeit der scleralen Emissarienwandungen muss folgerecht die Strömungswiderstände für die uvealen Binnengefässe vergrössern und die ausgleichende Rückwirkung auf den Blutstrom in den letzteren vermindern. Es ist dabei ganz gleichgiltig, wie und wodurch die elastische Nachgiebigkeit der Theile vermindert oder ganz aufgehoben wird. Es ist ganz gleichgiltig, ob ein von Aussen her auf den Augapfel ausgeübter Druck einen Theil der verfügbaren Elasticität der Bulbuskapsel mechanisch bindet, ob in einem Einzelfalle die Lederhaut von Natur aus mit wenig Elasticität ausgestattet erscheint, oder ob sie dieselbe durch senile oder durch irgendwelche krankhafte Processe zeitweilig oder dauernd eingeüsst hat. Hier wie dort wird die mangelhafte Regulirung der Strömung in den Binnengefässen schliesslich sich zur Geltung bringen müssen.

Eine derartige Störung der uvealen Blutströmung durch Vergrösserung der Widerstände, welche dem venösen Blutabflusse entgegenwirken, ist nun aber gar nicht denkbar ohne Steigerung des arteriellen Seitendruckes in den Binnengefässen. Man muss nämlich immer im Auge behalten, dass die Wirbelvenen das uveale Venenblut bis auf eine ganz kleine Quote, welche durch die vorderen Ciliarvenen entweicht, nach Aussen zu leiten haben, dass sie also die Abzugswege für den allergrössten Theil des gesammten Binnenstromgebietes abgeben. Dann muss man in Anschlag bringen, dass Strömungswiderstände, welche aus der verminderten elastischen Nachgiebigkeit des Lederhautgefüges erwachsen, wohl alle Ciliargefässe treffen, die Wirbelvenen aber am meisten, besonders im Vergleiche mit den vorderen und hinteren Ciliararterien, da die letzteren die Sclerotica fast senkrecht, also in der kürzesten Strecke durchbohren, während die Wirbelvenen unter sehr spitzen Winkeln in ihre Emissarien abbiegen und die Sclera schief, in einem langen Kanale, durchsetzen.¹⁾ Bei gleicher Elasticitätsverminderung in allen Theilen der Lederhaut kann demgemäss die Stromkraft in den Endstücken der Wirbelvenen eine bedeutende Einbusse erleiden, während die Stromkraft in den arteriellen Ciliargefässen nur eine kleine Quote verloren hat. Damit ist aber auch schon das Gleichgewicht gestört und der Ueberschuss an arterieller Stromkraft muss im Binnenstromgebiete als vermehrter Seitendruck, d. i. als gesteigerter intraocularer Druck, zur Geltung kommen.

Dem entsprechend findet man erfahrungsmässig das primäre Glaukom oder das Glaukom im engeren Wortsinne durchwegs nur an Augen, welche von Natur aus eine steife rigide unnachgiebige Lederhaut besitzen, allenfalls ererbt haben; besonders an stark hypermetropischen, d. i. plathymorphischen, sehr kleinen Bulbis, deren Sclera sich durch eine verhältnissmässig

¹⁾ Leber, Denkschriften der math.-naturw. Klasse der kais. Akademie der Wissensch. zu Wien, XXIV. Band, S. 325.

bedeutende Dicke auszuzeichnen pflegt; weiters an Greisen-
augen mit Zeichen vorgeschrittener seniler Veränderungen; an den
Augen Gichtleidender sowie an Augen, deren Lederhaut unter
der Herrschaft langwieriger hypertrophirender Bindehautent-
zündungen und der darauf folgenden Schrumpfungsprozesse mit-
gelitten hat, oder bei Iridochorioiditis in den degenerativen Vor-
gang verflochten worden ist.

Es führt ein solchermassen begründeter Elasticitätsmangel der
Sclerotica allerdings nicht nothwendig zur Drucksteigerung.
Stösst man doch oft genug auf Augäpfel, welche vermöge der
Rigidität ihrer Wandungen sich beinhart anfühlen und in diesem
Zustande seit Jahren ganz normal functioniren, also jedwede
Binnendrucksteigerung mit Gewissheit ausschliessen lassen. Der
Elasticitätsmangel ist unter solchen Umständen eben kaum ein
absoluter und reicht aus, um die Regulirung der Binnenströmungen
bei normalen Anforderungen zu bewerkstelligen. Es bedarf dann
aber nur eines scheinbar geringfügigen Anstosses, um die aus-
gleichende Wirkung ungenügend zu machen, also die patho-
logische Drucksteigerung hervortreten zu lassen.

Eine Vergrösserung der Anforderungen an die Bulbus-
kapsel als Regulator des Binnenstromgebietes kann resultiren aus
der Steigerung des Herzdruckes überhaupt, oder aus der
localen Vermehrung der arteriellen Stromkraft, oder endlich
aus der Gefässerweiterung und damit gesetzten Verlangsamung
der Strömung in dem Quellengebiete der Wirbelvenen.

Die äusseren Veranlassungen dazu sind ausserordentlich
mannigfaltig. 1) Jedes Lehrbuch führt eine lange Reihe derselben auf.

Reizungen der sensiblen Ciliarnerven und ihres gemein-
samen Stammes, des Trigemini, spielen dabei ohne Zweifel eine
bedeutsame Rolle. In neuester Zeit hat Mooren²⁾ eine Fülle von

1) Stellwag, Der intraoculare Druck. Wien, 1868. S. 44.

2) Mooren, Beiträge zur klinischen und operativen Glaukombehandlung.
Düsseldorf, 1881. S. 5—23.

einschlägigen Erfahrungen verlaublich und das pathogenetische Feld des Glaukoms wesentlich erweitert, indem er darauf hinweist, dass der Ausgangspunkt dieser Trigeminusneuralgien ein sehr verschiedener sein könne.

Heftige Gemüthsbewegungen, besonders deprimirende,¹⁾ wie Angst, Kummer, Schrecken, welche kräftig auf das Herz wirken und demgemäss leicht Kreislaufsstörungen begründen, gelten allenthalben als ätiologische Momente, welche bei Vorhandensein der nöthigen Vorbedingungen den Ausbruch glaukomatöser Zustände anzubahnen vermögen.

Sehr gefürchtet werden auch die Mydriatica in allen Fällen, in welchen ein günstiger Boden für Drucksteigerungen gegeben ist. Wenn Einzelne²⁾ auf Grund angestellter Versuche diese Gefahr läugnen wollen, so steht ihnen die grösste Mehrzahl der Augenärzte entgegen, da dieselbe in dieser Beziehung wiederholt die traurigsten Erfahrungen zu machen in der Lage war. Gewitziget, pflege ich bei jedem älteren Individuum vorerst sorgfältigst die Resistenz der Lederhaut zu prüfen, ehe ich Atropin verwende, und lieber darauf zu verzichten, wenn die Steifigkeit der Bulbuskapsel nur einigermaßen die Norm zu überschreiten scheint. Selbst bei jungen Leuten vernachlässige ich diese Vorsicht nicht, wenn das vorhandene Leiden eine Elasticitätsverminderung der Sclerotica durch Einbeziehung derselben in den entzündlichen Process möglicherweise im Gefolge haben konnte.

Es ist dieser missliche Einfluss der Mydriatica zweifelsohne zu erklären durch deren eigenthümliche Wirkung auf das Binnenstromgebiet. Indem sie durch Vermittelung der intraocularen Ganglien und der davon ausgehenden sympathischen Nervenfasern die Muskulatur der vorderen Ciliargefässe in einen tonischen Krampfstand versetzen, treiben sie einen grossen Theil des darin kreisenden Blutes durch die an der hinteren Wand der Strahlen-

¹⁾ Arlt, Klin. Monatsblätter, 1878, Beilage S. 98.

²⁾ Schweigger, Klin. Monatsblätter, 1878, Beilage S. 84.

fortsätze verlaufenden Verbindungsweige in die Gefässnetze, aus welchen die Wirbelvenen sich recrutiren. Es werden solcher massen durch die mydriatischen Mittel die Anforderungen an die Wirbelvenen als Hauptabzugswege des Binnenstromgebietes ansehnlich gesteigert. War vor dem schon das Leistungsvermögen derselben bis nahe zu jener Grenze in Anspruch genommen, bei welcher unter normalen Verhältnissen ein zureichendes Abströmen venösen Blutes gerade noch vermittelt werden konnte: so muss es jetzt zu einer Stauung und folgerecht zu einer krankhaften Drucksteigerung kommen.¹⁾

Dass eine anderweitig begründete Pupillenerweiterung in ähnlicher Weise die Blutvertheilung im Binnenraume ändern und so möglicherweise in geeigneten Fällen das Glaukom auslösen könne, braucht keiner besonderen Erörterung. Nach Laqueur's²⁾ Ansicht begünstigt Alles den Ausbruch des Glaukoms, was als schwächende Potenz auf den Organismus wirkt und eine Erweiterung der Pupille mit sich bringt. Dahin zählt Laqueur deprimirende Gemüthsbewegungen und ausserdem Schlaflosigkeit, Hunger, Nausea u. s. w.

Im vollen Einklange damit lässt sich aus dem specifischen antimydriatischen Einflusse, welchen die Myotica auf das vordere ciliare Binnenstromgebiet ausüben, auch die in neuerer Zeit viel gerühmte druckvermindernde, also glaukomwidrige Wirkung der Eserinpräparate deuten. Insoferne das Eserin nämlich durch Vermittelung der intraocularen Ganglien und der daraus hervorgehenden sympathischen Nervenzweige die Muskulatur der vorderen Ciliargefässe lähmt,³⁾ die Lichtung derselben also sehr bedeutend erweitert und deren Fassungsraum entsprechend vergrößert: müssen, da das intraoculare Blutquantum nur innerhalb sehr enger Grenzen wandelbar ist, die Wirbelvenen etwas entleert und in ihrer Eigenschaft als Hauptabzugswege für den Binnenstrom wesentlich entlastet werden. Damit ist aber auch schon

1) Stellwag, Der intraoculare Druck. Wien, 1868. S. 92.

2) Laqueur, Arch. f. Ophthalmologie XXVI., 2, S. 4.

3) Stellwag, Der intraoculare Druck. Wien, 1868. S. 94.

die Ausgleichsmöglichkeit für Stauungen in den Wirbelvenen und sohin auch für pathologische Drucksteigerungen gegeben.

Laqueur¹⁾ macht darauf aufmerksam, dass im tiefen gesunden Schlafe eine sehr starke Verengerung der Pupille beobachtet werde. Er bringt dieses Moment in Verbindung mit dem erfahrungsmässigen günstigen Einflusse, welchen der Schlaf auf die Lösung der glaukomatösen Anfälle im Prodromalstadium zu nehmen pflegt.

Es setzt die Wirksamkeit der Myotica selbstverständlich die volle Actionsfähigkeit der betreffenden Gefässmuskulatur als nothwendige Bedingung voraus. Wo die Gefässmuskeln und die Gefässwände sammt dem umhüllenden Stroma schon sehr gelitten haben: bei seit längerer Zeit bestehenden und vielleicht gar schon degenerativ gewordenen Processen, insbesondere bei dem chronischen entzündlichen Glaukome, ist erfahrungsmässig nur wenig oder gar nichts zu hoffen; selbst bei wenig vorgeschrittenen derlei Zuständen ist die druckvermindernde Wirkung eine sehr unsichere. Auch versagt das Mittel gar oft bei nicht ganz frischem acuten entzündlichen Glaukome, wenn das Leiden mit hochgradig entwickelten Reizerscheinungen und massenhafter Productbildung in dem vorderen Uvealgebiete einhergeht. Dagegen bewährt es sich sehr gewöhnlich in ganz frischen Fällen und besonders während des sogenannten Prodromalstadiums, wenn es gilt, einen ersten heftigeren Anfall oder sich öfter wiederholende minder allarmirende Insulte zu bekämpfen. Da darf man in den meisten Fällen auf einen günstigen Erfolg rechnen. Zum Mindesten werden gewöhnlich die oft schweren Leiden des Kranken gemildert und die bedrohlichsten Vorgänge im Innern des Bulbus abgeschwächt, so dass Zeit gewonnen wird, während welcher die Operation vorbereitet oder ein vielleicht ferne wohnender Operateur aufgesucht werden kann. In einzelnen solchen Fällen geht das Leiden scheinbar ganz zurück und es verstreichen Wochen und Monate, ehe es zu

¹⁾ Laqueur, Arch. f. Ophthalmologie XXVI., 2, S. 18.

einem neuen Anfalle kömmt. Eine dauernde Heilung steht jedoch kaum in Aussicht, denn die Bedingungen zur Drucksteigerung sind einmal vorhanden und der nächste äussere oder innere Anstoss ruft das Glaukom wieder hervor.

Die oftmals sehr prompte Wirkung des Eserin könnte leicht dazu verführen, mit dessen Gebrauch längere Zeit fortzufahren, um die immer sich wiederholenden Insulte niederzuhalten. Es muss davor gewarnt werden, insofern die solchermassen unterhaltene Gefässparalyse im vorderen Ciliargebiete nicht gar selten zu sehr missliebigen Folgen, zu schwerer Iridokyclitis, führt.

Als mögliche Veranlassung pathologischer Drucksteigerungen müssen weiters auch krankhafte Innervationsverhältnisse des vasomotorischen Apparates der Binnengefässmuskulatur genannt werden. Es ist nach den bisherigen Untersuchungen¹⁾ als ziemlich sicher anzunehmen, dass Lähmungen oder Reizungen dieser Nerven (oder des Halsstranges und seiner Ursprünge im Hirnstiele und verlängerten Marke) am gesunden menschlichen Auge keinen merklichen Einfluss auf den intraocularen Druck zu nehmen vermögen, sei es unmittelbar durch Veränderungen des Blutdruckes überhaupt, oder mittelbar durch Beeinflussung der Secretion oder der Binnenmuskulatur. Wenn an lebenden Thieren in solcher Weise wirklich Schwankungen des intraocularen Druckes willkürlich hervorgerufen werden, so spricht Alles dafür, dass Spannungsveränderungen der organischen Orbitalmuskeln als nächste Ursache anzuerkennen sind, d. i. ein Moment, welches beim Menschen nur wenig in Rechnung kommen kann. Wohl aber ist die Annahme berechtigt, dass krankhafte Inner-

¹⁾ Stellwag, Der intraoculare Druck. Wien, 1868. S. 4, 10, 17, 20; Adamük, Centralblatt, 1867, Nr. 28; Klin. Monatsblätter, 1868, S. 386; 1869, S. 380; Sitzungsberichte der kais. Akademie der Wissensch. zu Wien, 2. Abtheilung, LIX.; Hippel und Grünhagen, Arch. f. Ophthalmologie XIV., 3, S. 219; XV., 1, S. 265; Klin. Monatsblätter, 1869, S. 374; Nicati, La paralyse du nerf symp. cerebr. Lausanne, 1873. p. 25; S. Klein, Psychiatrische Studien, 1877, Sep.-Abdruck S. 89; Nagel, Klin. Monatsblätter, 1873. S. 394; Schliephake, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde V., S. 286; Heimann, ibid., S. 303.

vationen der sympathischen Binnengefässnerven, ähnlich den durch mydriatische oder myotische Mittel bedingten, eine ungleichmässige Vertheilung der intraocularen Blutmenge nach sich zu ziehen vermögen. Eine solche ungleichmässige Vertheilung der Blutmenge kann dann selbstverständlich eine, für den Ausgleich der Zu- und Abfuhr des Blutes etwa erforderliche, Aenderung der Stromgeschwindigkeit in einzelnen Abschnitten des Binnengefässsystems erschweren oder erleichtern, geeigneten Falles eine Drucksteigerung setzen oder lösen.

Würden z. B. durch solche krankhafte Innervationen einzelne oder alle Wirbelvenen erweitert, so müsste es unter Voraussetzung der übrigen Bedingungen ebenso zur Stauung und weiter zur Druckerhöhung kommen, wie in disponirten Augen nach Einwirkung von Atropin. Umgekehrt müsste eine nachfolgende, durch krankhafte Innervationen verursachte Verengung des Wirbelvenensystems den Ausgleich begünstigen.

Ist dieses richtig, so darf man nach den Versuchen Adamük's¹⁾ und Sinitzin's²⁾ noch weiter gehen und mit Berücksichtigung des Umstandes, dass sehr viele Augenzweige des Sympathicus grosse Strecken im ersten Aste des Trigeminus verlaufen und dass beide Nerven in innigstem reflectorischen Verbande stehen, sich den Schluss erlauben: dass der Einfluss, welchen Reizungs- und Lähmungszustände des Quintus unter gewissen Verhältnissen auf die Höhe des intraocularen Druckes nehmen können, nicht sowohl eine unmittelbare Folge der Functionsstörungen des Trigeminus darstelle, sondern vielmehr aus der directen Mitleidenschaft der im fünften Nerven streichenden sympathischen Zweige oder durch die Reflexe zu erklären sei, welche durch Vermittelung der Centra von dem Trigeminus auf die vasomotorischen Nerven geworfen werden. In einem wie in dem anderen Falle sind Veränderungen des Gefässkalibers und damit auch der Blutvertheilung in den einzelnen Abschnitten des Binnenstromgebietes

¹⁾ Adamük, Sitzungsberichte der kais. Akademie der Wissensch. zu Wien. 2. Abtheilung, LIX, Sep.-Abdruck S. 16.

²⁾ Sinitzin, Centralblatt, 1871, S. 161.

die nothwendige Consequenz. Dass diese aber unter sonst geeigneten Umständen auch eine Drucksteigerung zu begründen vermögen, ist schon wiederholt erwähnt worden.

In solcher Weise, durch Rückwirkung der sensiblen Quintuszweige auf die vasomotorischen Nerven des Binnenstromgebietes und durch die damit begründeten Veränderungen der Blutvertheilung im Binnenstromgebiete, mag auch nicht selten der Ausbruch des Secundärglaukoms in Augen veranlasst werden, deren Lederhaut durch die vorangehenden krankhaften Processe unfähig geworden ist, als Regulator der intraocularen Blutströmung zu genügen.

Sicherlich sind die im Verlaufe mancher Glaukome, besonders im sogenannten Prodromalstadium, so auffällig hervortretenden und oftmals durch lange Zeit einen ganz bestimmten Typus eingehaltenden Druckschwankungen auf vasomotorische Störungen im Binnenstromgebiete zurückzuführen. Es sprechen dafür die Analogien, welche diese Anfälle in den Paroxysmen des Wechselfiebers, in den mannigfaltigen Localleiden beim Morbus Basedowi¹⁾ und in zahlreichen anderen der allgemeinen Krankheitslehre zugehörigen Vorkommnissen finden. Es ist hierbei auch der Umstand wohl zu berücksichtigen, dass der Ausgleich in der Regel ein sehr leichter und in typischen Fällen innerhalb eines gewissen Zeitraumes vollendeter ist, ohne dass collaterale Strömungen im Bereiche der vorderen Ciliarvenen sich besonders auffällig zu machen pflegen. Ein absolutes Stromhinderniss, welches durch greifbare materielle Veränderungen in den Scleralemissarien oder ihren Wandungen begründet wird, kann unter solchen Umständen, abgesehen von den negativen anatomischen Befunden, ganz unmöglich als vorhanden angenommen werden. Es muss sich vielmehr bestimmt um ein relatives Stromhinderniss handeln, wie ein solches nach dem Vorhergehenden durch ungleichmässige Vertheilung der intraocularen Blutmenge und

¹⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 588.

daraus folgende etwaige Ueberlastung der Wirbelvenen zeitweilig gesetzt zu werden vermag.

Wo hingegen das Glaukom bereits zum Ausbruche gekommen und die krankhafte Drucksteigerung, wenn auch unter fortgesetzten Schwankungen, ständig geworden ist, da liegt es allerdings nahe, ein stabiles Stromhinderniss in den Hauptabfuhrswegen des Binnengefässsystems als nothwendige Bedingung voranzusetzen.

In dieser Beziehung möchte ich nun vor allem Andern auf die ganz ausserordentliche Erweiterung der Gefässe, namentlich der Arterien hinweisen, welche Brailey und Wedl (S. 172) im Binnenstromgebiete, vornehmlich in dem vorderen Uvealtracte glaukomatöser Augen, gefunden haben. Es ist ganz unzweifelhaft, dass eine beträchtliche Kaliberzunahme vieler arterieller Zweige krankhafte Drucksteigerungen dauernd zu unterhalten im Stande seien, umsomehr, wenn sie nicht dem wechselnden Einflusse vasomotorischer Nerven allein, sondern pathologischen Veränderungen ihrer Wände auf Rechnung zu setzen sind. Nur muss dabei erwogen werden, dass Brailey fast durchwegs bloß Fälle von weit vorgeschrittenem und selbst veraltetem Glaukome zu seinen Untersuchungen verwenden konnte, bei frischen Fällen aber derlei Veränderungen vermisste; dass insoferne es also mehr als wahrscheinlich ist, dass die erwähnten Gefässerweiterungen erst nach erfolgter Stabilisirung der Drucksteigerung zu Stande gekommen, als secundäre Zustände aufzufassen seien.

Man muss also immer wieder auf Stromhindernisse in den Abzugskanälen der Lederhaut zurückgreifen, um dauernde Drucksteigerungen zu erklären. Aber angesichts der anatomischen Befunde kann es sich nur ausnahmsweise um die wirkliche Verstopfung oder Zusammendrückung einer oder mehrerer Wirbelvenenstämme handeln. Eine bleibende Unwegsamkeit durch krankhafte Productbildungen darf schon darum nicht als Regel angenommen werden, weil auch bereits ständig gewordene Drucksteigerungen durch eine richtig ausgeführte Sclerotomie oder

Iridektomie gewöhnlich ausgeglichen oder wenigstens vermindert werden können.

Solche Erwägungen waren es, welche die Hypothese einer Art von Selbstunterhaltung pathologischer Drucksteigerungen gezeugt haben.¹⁾ Es wurden vorerst die anatomischen Differenzen in Anschlag gebracht, welche die äusseren, mit der duralen Hülle des Opticus im innigsten Verbande stehenden Schichten der Lederhaut gegenüber den inneren, mit der pialen Scheide, mit der Sieb- und Aderhaut in näherer genetischer Beziehung stehenden Lagen erkennen lassen.²⁾ Dann wurde die oft weit in die Lederhaut hinaufreichende Spaltung berücksichtigt, welche bei Staphyloma posticum öfters beobachtet wird.³⁾ Endlich wurde der Umstand verwerthet, dass die an glaukomatösen Augen wiederholt vorgefundenen athetomähnlichen Veränderungen der Sclera hauptsächlich die äusseren Lagen betreffen und deren elastische Nachgiebigkeit beeinträchtigen; während die Ausbildung der charakteristischen Excavation eine ganz beträchtliche Dehnbarkeit der Siebmembran bekundet und die immer schon sehr frühzeitig beginnende Entwicklung des sogenannten Bindegewebsringes gleichfalls eine Zerrung der nachbarlichen Zone der inneren Scleralschichten und der damit verbundenen Aderhautpartie vermuthen lässt, wie dies auch Schweigger⁴⁾ hervorhebt, indem er sagt: »Es wird der die Excavation umgebende »Chorioidring manchmal ganz in der Weise ektatisch, wie wir »dies bei Staphyloma posticum sehen. Der excavirte Sehnerv zeigt »sich von einer kleinen ringförmigen Scleralektasie umgeben, welche »dann einen Theil des Druckes trägt, der sonst eine schnellere »Zerstörung des Sehvermögens herbeigeführt haben würde.«

¹⁾ Stellwag, Der intraoculare Druck. Wien, 1868. S. 39 u. f.

²⁾ Henle, Handbuch der Eingeweidelehre. Braunschweig, 1866. II., S. 589; Michel, Arch. f. Ophthalmologie XVIII., 1, S. 144; Kuhnt, ibid. XXV., 3, S. 221.

³⁾ Ed. Jäger, Einstellungen etc. Wien, 1861. Taf. II, Fig. 25, 27.

⁴⁾ Schweigger, Handbuch, 1871, S. 495.

Ich glaube mich auch nicht zu irren, wenn ich die von Wedl (S. 145) als *Staphyloma posticum* angesprochenen ektatischen Partien in der Nachbarschaft des Sehnerveneintrittes glaucomatöser Augen auf einen »Bindegewebsring« beziehe und zur Bestätigung des oben Gesagten verwerte.

Eine solche Dehnung der inneren Lederhautschichten, für welche übrigens auch der von Wedl (S. 139) hervorgehobene mehr parallel gewordene Zug der Faserelemente zu sprechen scheint, ist nun wohl nicht gut denkbar ohne Verschiebung gegenüber den äusseren Lagen, welche erfahrungsmässig keine oder doch nur eine ganz unwesentliche Flächenvergrösserung erleiden. Findet aber eine solche gegenseitige Verschiebung der inneren und äusseren Lederhautschichten wirklich statt, so liegt die Möglichkeit und Wahrscheinlichkeit einer Verengung der schief durch die Sclera verlaufenden Wirbelvenendurchlässe sowie einer Veränderung in der Stellung und Spannung der klappenartigen Gebilde (S. 139, 189) auf der Hand. Damit ist dann nothwendig eine Beengung des venösen Blutabflusses, eine venöse Stauung verbunden.

Wäre dieses Alles als richtig erwiesen, so liesse sich auch die Heilwirkung der bei Glaukom üblichen Operationsmethoden aus der Durchschneidung und damit verursachten Entspannung der äusseren Lederhautschichten genügend erklären. Es sind die letzteren nämlich zum grossen Theile aus meridional ziehenden Fasern aufgebaut. Werden sie innerhalb eines langen Bogens sämmtlich am oder nahe dem Hornhautrande durchschnitten, so müssen sie bei der gegebenen hohen Spannung sich entsprechend zurückziehen und so im Bereiche der Wunde eine klaffende Lücke erzeugen. Durch Einlagerung einer bindegewebigen Narbenmasse kann dann die Flächenvergrösserung und Entspannung der äusseren Scleralschichten zu einer dauernden gemacht werden.

So calculirend habe ich in drei Fällen, in welchen nicht viel zu verlieren war, den Operationszweck durch eine Art Peritomie der Lederhaut zu erreichen gesucht, konnte aber zu keinen entscheidenden Resultaten gelangen. Ich trennte die Bindehaut in etwa 1 Mm. Entfernung von der Hornhautgrenze

mittelst eines Bistouris, so dass die vordere Scleralzone in etwa einem Drittheile ihrer Peripherie blosslag, und führte nun im Grunde der klaffenden Wunde von einem Winkel derselben zum andern einen Scalpellschnitt senkrecht auf die Fläche der Lederhaut so tief, dass die äusseren Lagen der letzteren sämmtlich durchtrennt sein konnten, die inneren aber womöglich ungetroffen blieben. Es zeigte sich, dass ein solcher Schnitt in der geforderten Länge sehr grosse Schwierigkeiten biete. Ich gab die Sache daher wieder auf.

Mein auf solche Voraussetzungen gebauter Lehrsatz: Die druckvermindernde, also antiglaukomatöse Heilwirkung der Iridektomie sei lediglich auf die Durchtrennung und Entspannung der äusseren Lederhautschichten zurückzuführen und demgemäss auch durch eine einfache Sclerotomie zu erzielen,¹⁾ hat mannigfaltige Schicksale erlitten. Anfänglich schien die Sache ganz unbeachtet bleiben zu sollen, obgleich ich die These durch den thatsächlichen Erfolg mehrerer einfacher Sclerotomien begründet hatte. Drei Jahre später jedoch griff Quaglino²⁾ den Gegenstand auf und bestätigte durch weitere fünf Fälle die Richtigkeit meiner Auffassung. Nun meldete sich Wecker³⁾ als derjenige, welcher zuerst die Idee ausgesprochen habe, dass die Incision in die Sclera, nicht die Ausscheidung eines Irissectors, der Hauptfactor bei der Glaukomoperation sei und begründete dies durch einige von ihm nach Quaglino's Vorschrift mit Erfolg ausgeführte Operationen. Auch Hasner⁴⁾ erklärte in seiner Kritik des »intraocularen Druckes«, dass er gleich anfangs der Scleralwunde die Hauptwirkung bei der Iridektomie zugeschrieben habe.

Dagegen trat aber Schweigger⁵⁾ mit der Behauptung hervor, dass er sich durch anatomische Untersuchungen überzeugt habe, dass selbst bei möglichst peripherer Schnittführung nur ein sehr

¹⁾ Stellwag, Der intraoculare Druck. Wien, 1868. S. 47 u. f.

²⁾ Quaglino, *Annali d'ottalm.*, 1871, p. 200.

³⁾ Wecker, *Klin. Monatsblätter*, 1871, S. 305; Martin, *Ann. d'ocul.*, 1872, p. 183.

⁴⁾ Hasner, *Prager Vierteljahrsschrift*, 1869, I., Lit. Anz. S. 22.

⁵⁾ Schweigger, *Handbuch*, 1871, S. 511.

kleiner Theil des Wundkanals der Sclera angehöre, bei Weitem der grösste Theil desselben in der Cornea liege, und dass bei normalem Verlaufe diese Wunden keineswegs durch Zwischenlagerung eines neugebildeten Gewebes, sondern durch unmittelbare Vereinigung heilen.

Angesichts der zahlreichen Abbildungen und Beschreibungen solcher Narben, welche Wedl und in neuerer Zeit Lubinsky, Schnabel und O. Becker veröffentlicht haben,¹⁾ muss Schweigger diese seine Behauptung wohl selbst als irrthümlich anerkennen und dürfte auch seinen weiteren Einwand aufgeben, insoferne nach dem vorher Gesagten weniger Gewicht auf die elastische Nachgiebigkeit, als vielmehr auf die Bildung eines raumerweiternden Intercalargefüges überhaupt zu legen ist.

Mittlerweile hatte die Sclerotomie immer mehr Freunde gewonnen,²⁾ zum Theile wegen der unbestreitbaren günstigen Erfolge, zum Theile, weil ihre Heilwirkung sich den verschiedenen über das Wesen des Glaukoms herrschenden Ansichten folgerichtiger anpassen liess, als dies mit der Iridektomie der Fall ist.

So glorificirt Wecker,³⁾ von der Knies'schen Lehre befangen, die Narbe als einen neugebauten Abzugsweg für die intraocularen Flüssigkeiten und will sie geradezu als »Filtrationsnarbe« angesprochen wissen. Knies⁴⁾

¹⁾ Wedl, Atlas der pathologischen Histologie des Auges. Leipzig, 1861. Cornea Sclera V., Fig. 50; Lubinsky, Arch. f. Ophthalmologie XIII., 2, S. 377; O. Becker, Atlas der topographischen Anatomie des Auges. Wien. 1. Lieferung; Schnabel, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde VII., 1, Taf. 4; Alt, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde IV., S. 243; Compendium der normalen und pathologischen Histologie. Wiesbaden, 1880. S. 54.

²⁾ Bader, Ophth. Hosp. Rep. VIII., S. 430; Schnabel, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde VI., S. 145; Mauthner, ibid. VII., S. 165 bringt eine ausführliche Geschichte der Sclerotomie; Wecker, Klin. Monatsblätter, 1878, S. 205; Jany, ibid. 1879, Beilage S. 82; Knies, Arch. f. Ophthalmologie XXIII., S. 170; Landesberg, ibid. XXVI., 2, S. 77, 97; Knapp, Transact. of the amer. ophth. soc., 1880, p. 95.

³⁾ Wecker, Klin. Monatsblätter, 1878, S. 207; Arch. f. Ophthalmologie XXII., 4, S. 211.

⁴⁾ Knies, Arch. f. Ophthalmologie XXII, 3, S. 200.

stimmt dieser Ansicht bei. Solomon¹⁾ dagegen, welcher das Glaukom für ein Trigeminsleiden hält, analogisirt die Sclerotomie mit der Neurotomie bei Nervenkrankheiten. Schnabel²⁾ huldigt betreffs der Iridektomie anfangs derselben Meinung. Später aber erklärt er »die Trennung, beziehungsweise die Lockerung des Zusammenhanges zwischen Cornea und Iris«, und weiter ein »bisher Unbekanntes« als das wirksame Moment bei der Sclerotomie und Iridektomie. Königstein³⁾ hält es gelegentlich einer kritischen Besprechung der Schnittführung verschiedener Augenärzte für belangreich, dass das Instrument immer durch die Peripherie der Descemeti in die Kammer dringe. Es lasse sich leicht denken, dass diese Glashaut nicht stets wieder zusammenheile und so eine Entspannung der inneren Schichten der Bulbuskapsel bewerkstelligt werde. Auch die Durchschneidung einzelner Cornealnerven scheint ihm wichtig.

Dass man unter so bewandten Umständen auf Vervollkommnungen der Sclerotomie⁴⁾ sann, um die diesem Verfahren anhaftenden Gefahren möglichst abzuschwächen, ist selbstverständlich. Auch Ersatzmethoden wurden für gewisse zur Sclerotomie weniger geeignete Fälle in die Praxis einzuführen gesucht, so die Trepanation der Sclera⁵⁾ und die Augendrainage.⁶⁾

Einige Zeit schien es sogar, als ob manche Augenärzte gute Lust hätten, sich ganz der Sclerotomie zuzuwenden, also zu einem Verfahren zurückzukehren, welches in anderer Form nach Hasner⁷⁾ schon im vorigen Jahrhunderte im Gebrauche war, später von Mackenzie⁸⁾ gegen Glaukom empfohlen wurde, als intraoculare Myotomie noch jüngsthin in Amerika und England in Uebung stand und als einfache Paracentese den nächsten Anstoss

1) Solomon, Klin. Monatsblätter, 1866, S. 118.

2) Schnabel, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde V., S. 83 u. f.; VI., S. 155; VII., S. 110.

3) Königstein, Wiener medicinische Presse, 1880, Nr. 45, 46.

4) Wecker, Klin. Monatsblätter, 1878, S. 210; Mauthner, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde VII., S. 180; Wiener medicinische Wochenschrift, 1877, Nr. 27—30.

5) Argyl Robertson, Ophth. Hosp. Rep. VIII., S. 404.

6) Wecker, Arch. f. Ophthalmologie XXII., 4, S. 209.

7) Hasner, Prager Vierteljahrsschrift, 1869, I, Lit. Anz. S. 22.

8) Mackenzie, Praktische Abhandlungen etc. Weimar, 1832. S. 689.

zur Anwendung der Iridektomie gegen Glaukom gegeben hat, wie folgender Ausspruch Wecker's ¹⁾ darthut: »Als A. v. Graefe die »Klinik von Desmarres Vater besuchte, waren ihm sogleich die »merkwürdigen Resultate aufgefallen, welche die Paracentese in »verschiedenen Augenkrankheiten, unter anderen auch beim Glaukom, zu erzielen im Stande war. Seinem Scharfblicke war es »nicht entgangen, dass die bei Weitem ausgiebigere Paracentese, »die zur Ausschneidung der Iris nöthig ist, eine viel bedeutendere »Entspannung des Auges zu erzielen im Stande sein muss.« Die bezüglichlichen Versuche haben bekanntlich diese Vermuthung in der glänzendsten Weise gerechtfertigt und die Iridektomie beim Glaukom zu einer der grössten Errungenschaften der Neuzeit auf medicinischem Gebiete gestaltet.

Dermalen hegen indessen wohl nur Wenige mehr Zweifel über den Vorrang der Iridektomie. Viele Augenärzte halten die letztere geradezu für verlässlicher in ihren Heilwirkungen und bringen dieses Plus des therapeutischen Effectes auf Rechnung der operativen Beseitigung eines grösseren Irissectors. Ausserdem aber kömmt der Iridektomie noch der wichtige Umstand zu Gute, dass sie bei richtiger Ausführung die Bildung von Irisvorfällen verhindert und so eine Gefahr beseitigt, welche bei der Sclerotomie niemals mit voller Sicherheit umgangen werden kann.²⁾

Es werden in Anbetracht dessen die Indicationen für die Sclerotomie neuerer Zeit immer mehr eingeschränkt. Wecker³⁾ will die letztere Operation nur mehr ausgeführt wissen bei absolutem Glaukome, wo die hochgradig degenerirte Iris die Ausschneidung schwierig oder undurchführbar erscheinen lässt, bei Glaucoma haemorrhagicum und wo beim Glaukom bereits ein breites Colobom ohne genügenden Erfolg angelegt worden ist. Mooren⁴⁾ hält das Glaucoma simplex und das chronische Glaukom mit Anwesenheit encephalitischer Erweichungsherde für die Domaine der Sclerotomie.

¹⁾ Wecker, Klin. Monatsblätter, 1878, S. 204.

²⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 357.

³⁾ Wecker, Arch. f. Ophthalmologie XXII., 4, S. 214.

⁴⁾ Mooren, Beiträge zur klinischen und operativen Glaukombehandlung. Düsseldorf, 1881. S. 80.

Beim Glaucoma haemorrhagicum ist indessen auch die Sclerotomie bedenklich, da nicht sowohl die Anschneidung der Iris, als vielmehr die plötzliche Aufhebung des intraocularen Druckes die so gefürchteten Blutergüsse in den Binnenraum veranlasst.

Ed. Jäger¹⁾ erklärt sich die von Vielen behauptete grössere Wirksamkeit der Iridektomie durch die Verminderung des Binnenstromgebietes. »Seit mehr als zehn Jahren habe ich bei meinen öffentlichen »Vorlesungen im Gegensatze zur Graefe'schen Ansicht darauf hingewiesen, »dass die Iridektomie nicht direct eine druckvermindernde Wirkung ausübe, »sondern vor Allem den Werth des Gefässsystems für das betreffende Ernährungsgebiet herabsetze. Die Iridektomie wirkt durch »Herabsetzung des Stoffbezuges nur unter dem Bestehen von Reizung »und Entzündung druckvermindernd oder druckerhöhend, sie kann die Reizung »und Entzündung beschränken oder beseitigen, nicht aber die Atrophie. — »Man sieht daher beim glaukomatösen Processe, wie allgemein bekannt, einen »auffallenden Erfolg der Iridektomie nur in dem Falle und in dem Masse, als »in dem Auge die Erscheinungen einer Chorioidalreizung oder Chorioidal- »entzündung vorhanden sind. Bei dem Mangel an Reiz- und Entzündungs- »erscheinungen im Chorioidalgebiete ist der Erfolg der Iridektomie ein »sehr untergeordneter. Bei dem streng auf das Sclerotalgebiet beschränkten, »unter oder ohne Reizung und Entzündung auftretenden glaukomatösen Leiden »(dem sogenannten chronischen Glaukome, dem Glaucoma simplex oder der »Amaurose durch Sehnervenexcavation etc.) ist ein directer Erfolg nicht nachzuweisen.«

Eine eingehende Kritik der Jäger'schen Ansichten würde mich von dem Gegenstande der Erörterung zu weit abführen. Dieser ist die druckvermindernde Wirkung der Iridektomie. Bezüglich der letzteren glaube ich aber in Uebereinstimmung mit den Erfahrungen der meisten anderen Augenärzte an der Behauptung festhalten zu müssen, dass dieselbe ganz unabhängig von dem Vorhandensein oder Fehlen manifester uvealer Reiz- und Entzündungserscheinungen in der Regel deutlich hervortrete, wo vor der Operation pathologische Drucksteigerung wirklich gegeben war. Dass damit aber ein Zurückgehen oder ein Ausgleich sämtlicher krankhafter Zustände nicht nothwendig verknüpft sei, braucht keiner weiteren Erörterung.

Dass die Ausschneidung eines Irisstückes und die damit gesetzte Verkleinerung des Binnenstromgebietes bei sonst gleich bleibenden Verhältnissen eine proportionale Verminderung des

¹⁾ Ed. Jäger, Ergebnisse und Untersuchungen etc. Wien, 1876. S. 26 u. f. Stellwag, Abhandlungen.

gesamten intravascularen Seitendruckes im Augeninnern, also eine Herabsetzung des intraocularen Druckes, setzen müsse, ist eine theoretisch ganz unanfechtbare Thatsache und insoferne wohl auch geeignet, die ausgiebigere Wirkung der Iridektomie zu erklären. Es fragt sich dann aber, ob denn der mit der Beseitigung eines Irissegmentes bewerkstelligte Ausfall des Seitendruckes auch gross genug sei, um den Unterschied zwischen der Druckhöhe vor und nach der Operation zu decken. Darüber fehlt jede Erfahrung. Zudem stellen sich, vom praktischen Standpunkte aus besehen, der unbedingten Annahme einer solchen Erklärung noch andere gewichtige Bedenken entgegen.

Es ist männiglich bekannt, dass weit grössere Abschnitte der Iris, ja die Regenbogenhaut ihrer ganzen Ausdehnung nach, in durchgreifende Hornhautnarben einheilen und für das Binnenstromgebiet verloren gehen können, ohne dass zukünftige Drucksteigerungen ausgeschlossen wären, und umgekehrt, dass bei veralteten Glaukomen die Iris oft im hohen Grade entartet, auf einen schmalen blutarmen Saum reducirt gefunden wird, ohne dass sich nebenbei auch nur die geringste Abnahme des Binnendruckes bemerklich machen würde.

Wie weit die Degeneration der Iris bei absolutem Glaukome gedeihen kann, ohne dass der zu enormer Höhe gesteigerte intraoculare Druck sich im Geringsten vermindert, lehrte mich ein vor etwa zwölf Jahren vorgekommener Fall, in welchem die Iridektomie wegen unerträglicher Spannung und Schmerzhaftigkeit des Bulbus durchgeführt werden sollte. Als nach dem Hornhautschnitte die sehr verfärbte und auf einen schmalen Saum geschrumpfte Regenbogenhaut mit der Pincette gefasst wurde, sprang dieselbe ihrem ganzen Umfange nach von ihren cilären Verbindungen los und splitterte, als wäre sie aus halbgebranntem Thon gebildet, in eine grosse Anzahl leicht zerbröckelnder Stücke.

Sollten übrigens, wie zu erwarten steht, in der Zukunft ganz unwiderlegliche Beweise dafür erbracht werden, dass die Iridektomie wirklich ein kräftigeres und verlässlicheres Heilmittel gegen Glaukom abgebe als die Sclerotomie, dass die Ausschneidung eines Irissectors demnach die druckvermindernde Wirkung erheblich

steigere und sichere: so müsste dennoch der Sclerotomie eine ähnliche, wenn auch mindergradige, Leistungsfähigkeit zuerkannt bleiben. Damit aber erscheinen alle jene Theorien, welche das therapeutische Moment einzig und allein in der Lostrennung oder Ausschneidung eines Irissectors suchen, hinfällig.

Was insbesondere die Weber'sche Ansicht¹⁾ betrifft, nach welcher die an die Descemeti gelöthete Irisperipherie durch den Zug der Pincette bei der künstlichen Pupillenbildung losgelöst, befreit und so der verstopfte Abzugsweg für die Binnenmedien wieder eröffnet werden soll: so hat schon Knies²⁾ darauf hingewiesen, dass die Verwachsung der Irisperipherie unbeschadet der operativen Heilwirkung fortbestehen könne. Schnabel's³⁾ Untersuchungen iridektomirter Augen bestätigen dies.

Noch weniger Halt hat Exner's⁴⁾ Behauptung, zu welcher sich auch Arlt⁵⁾ hinneigt. Nach Exner soll bei der Iridektomie ein Theil der aus dem Circulus arteriosus iridis major entspringenden radiären Arterien durchschnitten und so von der Narbe geschlossen werden, dass das Blut aus den Stumpfen durch zahlreiche Collateralen unmittelbar in die Venen gelangt, ohne Capillaren zu passiren. Dadurch soll der von den Arterienwänden auf die umgebenden Medien ausgeübte Druck fallen und, da sämmtliche arterielle Irisgefäße aus jenem Circulus hervorgehen und dieser auch mit den Aderhautarterien zusammenhängt, müsse auch der gesammte auf die dioptrischen Medien übertragene Druck geringer werden. Alt's⁶⁾ anatomische Untersuchungen iridektomirter Thier- und Menschenaugen haben den von Exner vorausgesetzten Verheilungsmodus der Schnittländer als ganz irrthümlich herausgestellt. Sollte übrigens auch ein oder das andere Mal eine directe Communication zwischen einem Arterienstumpfe und einer Vene in der Irisnarbe gefunden werden, so wäre damit nur eine unvollkommene Wiederholung normaler Kreislaufverhältnisse gegeben, denn es ist bekannt, dass auch in der gesunden Iris eine Anzahl von Endarterien unmittelbar in Venen umbiegt.⁷⁾

1) Ad. Weber, Arch. f. Ophthalmologie XXIII., 1, S. 88.

2) Knies, ibid. XXIII., 2, S. 75.

3) Schnabel, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde VII., S. 104.

4) Exner, Wiener medicinische Jahrbücher, 1873, S. 52.

5) Arlt, Graefe und Sämisch, Handbuch III., S. 361.

6) Alt, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde IV., S. 239, 243, 252.

7) Brücke, Anatomische Beschreibung des menschlichen Augapfels. Berlin, 1847. S. 16; Leber, Denkschriften der math.-naturw. Classe der kais. Akademie der Wissensch. XXIV., S. 308; Faber, Der Bau der Iris. Leipzig, 1876. S. 31.

Es ist mit Rücksicht auf das Vorhergehende unstatthaft, auf den Umstand hinzuweisen, dass auch ganz mangelhaft ausgeführte Operationen, bei welchen die Schnittwunde ganz in der Hornhaut liegt, mitunter eine dauernde Heilwirkung beim Glaukom entfalten, und daraus einen Einwand gegen die entspannende, druckvermindernde Leistung der Sclerotomie zu schmieden.¹⁾ Dass die einfache Cornealparacentese den Bulbus vorübergehend zu entspannen und gleich dem Eserin den Kranken über einen Anfall von Glaukom hinwegzuhelfen im Stande sei, haben schon die Erfolge von Desmarres ausser allen Zweifel gestellt und nicht immer muss binnen Kurzem ein zweiter Insult angeregt werden. Dass aber die einfache Cornealparacentese mit und ohne Iridektomie ein sehr unvollkommenes Heilmittel sei,²⁾ welches vor Wiederholungen der Drucksteigerung nur wenig schützt, während eine gut ausgeführte Sclerotomie in der Regel den gewünschten Erfolg hat, das bedarf nach den Erfahrungen der letzten zwei Decennien wohl keines Beweises mehr.

Es fragt sich nun, ob und wie die im Vorhergehenden entwickelte Stauungstheorie sich mit dem bekannten Krankheitsbilde des Glaukoms in einen logischen Zusammenhang bringen lasse.

Um diese Frage zu lösen, thut es vor Allem Noth, sich über den Begriff des Glaukoms zu verständigen und solchermassen das Gebiet dieses Leidens scharf und deutlich zu umgrenzen. Es ist nämlich die pathologische Drucksteigerung allerdings als der eigentliche Kernpunkt des Leidens anerkannt. Allein in der Praxis gelten gewisse, durch überwiegend häufiges und stark mar-

¹⁾ Laqueur, Nagel's Jahresbericht, 1871, S. 284.

²⁾ Schnabel, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde VI., S. 154.

kirtes Auftreten ausgezeichnete, sogenannte pathognomonische Kennzeichen als das Wichtigere, ja als das allein Massgebende. Die Folge davon ist, dass mancherlei Krankheitsformen, welche mit ganz unzweifelhafter Drucksteigerung einhergehen, vielseitig als nicht glaukomatöse Zustände behandelt, andere aber, bei welchen zu keiner Zeit auch nur die geringste Spur einer pathologischen Druckerhöhung nachgewiesen werden kann, als glaukomatös betrachtet werden, bloß weil Ein charakteristisches Kennzeichen, die Excavation, vorhanden ist.

Um der daraus hervorgehenden Verwirrung wirksam zu steuern, giebt es nur ein einziges Mittel: man muss sich gewöhnen, die pathologische Drucksteigerung und das Glaukom als vollkommen identische, sich gegenseitig deckende Begriffe festzuhalten, überall also, aber auch nur dort, wo eine solche Drucksteigerung wenn auch nur zeitweise offenkundig wird, ein glaukomatöses Leiden zu diagnosticiren.

Streng genommen sollte man das Glaukom definiren als eine durch pathologische Drucksteigerung hervorgerufene und unterhaltene qualitative und quantitative Veränderung des Ernährungsprocesses im Auge.

In der That lassen sich bei solcher Begriffsbestimmung alle dem Glaukom als charakteristisch zugeschriebene Theilerscheinungen folgerecht theils unmittelbar, theils mittelbar aus der Drucksteigerung als Quelle ableiten; anderseits aber auch die ausserordentlichen Verschiedenheiten im Krankheitsbilde des Glaukoms von einem einheitlichen Standpunkte aus übersichtlich betrachten und verständlich machen.

Insoferne nämlich jeder einzelne Zug in dem gesammten Krankheitsbilde nur als Ausdruck für gewisse, durch die pathologische Drucksteigerung unmittelbar oder mittelbar bedingte Abweichungen von der Norm zu gelten hat; insoferne weiter diese Veränderungen sich nur in der Zeit entwickeln können und in Bezug auf die Höhe ihrer Ausbildung auch abhängig sind von der Grösse der ursprünglichen Störung und von der jeweiligen Beschaffenheit

des Bodens, auf welchem sie wurzeln und welcher ihrem Auf- und Hervortreten bald mehr, bald minder günstige Bedingungen bietet: liegt es auf der Hand, dass jedwedes Symptom ausser der vermehrten Spannung des Bulbus zeitweilig fehlen, oder wenigstens in den Hintergrund treten, oder anderseits in der markantesten Weise hervorspringen könne.

Einige Ophthalmologen haben diese in der Natur der Sache begründete Veränderlichkeit des Krankheitsbildes zum Anlasse genommen, dem Glaukome jedes charakteristische Kennzeichen abzusprechen. Da sie überdies gewisse Fälle, welche ohne alle Drucksteigerung verlaufen, in den Rahmen des Glaukoms einfügten und damit auch das letzte Wahrzeichen des fraglichen Leidens als nebensächlich erklärten, war die ganze Lehre vom Glaukome nahe daran, in ein theoretisches Nichts zu zerfliessen.

Es ist dies wieder ein Beweis, wie nothwendig es ist, die Krankheiten nicht als Symptomencomplexe, sondern als Processe, als ein Werdendes zu betrachten und das Wesen dieser Processe scharf und deutlich zu umschreiben, um das Chaos zu vermeiden und der praktischen Thätigkeit eine sichere Richtungslinie vorzuzeichnen. Hätte man die pathologische Drucksteigerung von allem Anfange an als die eigentliche Grundlage des Glaukoms festgehalten, auf welche sich das proteus-ähnliche Krankheitsbild mit Folgerichtigkeit und nach einheitlichem Plane bis zum Dachfirste aufbauen lässt, nie und nimmer wäre die Lehre vom Glaukom auf die zahlreichen Irrwege gerathen, auf welchen sie sich theilweise noch jetzt bewegt. Die folgenden Erläuterungen des Krankheitsbildes werden hoffentlich für die Zweckmässigkeit eines solchen Verfahrens Zeugniß ablegen.

Die pathologische Drucksteigerung entwickelt sich am häufigsten in Augen, welche bisher, wenigstens scheinbar, normal functionirten, oder doch nicht in der Art erkrankt waren, dass dadurch eine Stauung im Gebiete der Wirbelvenen und damit eine Erhöhung des intraocularen Druckes angebahnt werden konnte. Man spricht dann von primärem Glaukome. Erscheint

das Glaukom im Gefolge krankhafter Processe, durch diese vorbereitet und bedingt, so wird es als secundäres bezeichnet. Dem Wesen nach ist der glaukomatöse Process in beiden Fällen derselbe, nur der Boden, auf welchem er wurzelt, ist ein anderer und im Krankheitsbilde mischen sich die Symptome der Drucksteigerung sammt Folgen mit den Erscheinungen des primären, die Venenstauung einleitenden, krankhaften Vorganges.

Die Drucksteigerung, einmal offenbar, gelangt hier wie dort mitunter wieder zum Ausgleiche, ohne dass es während längerer Zeit zu einem neuerlichen Anfalle käme. Das Auge war dann »von einem glaukomatösen Zustande vorübergehend befallen«. Oder es wiederholen sich diese Insulte mehr minder regelmässig in längeren oder kürzeren Zwischenräumen, rücken häufig der Zeit nach immer näher an einander und nehmen gewöhnlich an Heftigkeit und Dauer zu. Man sagt dann, das Auge befinde sich im Prodromalstadium des Glaukoms.

Endlich wird die pathologische Drucksteigerung ständig, es handelt sich höchstens noch um Nachlässe, nicht mehr um einen wirklichen, wenn auch vorübergehenden Ausgleich. Es heisst dann: das Glaukom sei zum Ausbruche gekommen.

Die Drucksteigerung tritt oft plötzlich, nach oder ohne prodromale Erscheinungen, primär oder secundär hervor und gelangt binnen kurzer Zeit zu hohen Entwicklungsgraden, während die damit zusammenhängenden übrigen Erscheinungen mit entsprechender Schnelligkeit sich ausbilden und das Bild der Krankheit vervollständigen (acutes Glaukom).

Oder es wird die pathologische Drucksteigerung nur allmählig manifest und steigert sich nach und nach unter mehr weniger offenkundigen Schwankungen zu wechselnden Graden, das Krankheitsbild wird nur sehr langsam ausgebildet, indem Zug um Zug sich deutlicher markirt (chronisches Glaukom).

In allen Lehrbüchern figurirt auch ein entzündliches und ein nicht entzündliches Glaukom. Es ist dies eine nicht gerechtfertigte Unterscheidung, wenn obige Definition festgehalten und

jeder Process als von Glaukom verschieden ausgeschlossen wird, welcher nicht von nachweisbarer Drucksteigerung eingeleitet oder wenigstens beeinflusst erscheint. Ueberall nämlich, wo eine pathologische Drucksteigerung besteht, machen sich auch entzündliche Vorgänge geltend. Sie treten entweder gleich von vorneherein mit der Druckerhöhung klar und deutlich hervor und können sogar im Krankheitsbilde eine dominirende Rolle spielen; oder sie gehen mehr schleichend einher und werden eigentlich erst in ihren Folgezuständen oder unter dem anatomischen Messer auffällig.

Das Terrain, auf welchem diese Entzündungen vorzugsweise ihr Wesen treiben und unter dem Einflusse des erhöhten Druckes meistens auch rasch zur Verödung der Theile führen, fällt mit dem Verzweigungsgebiete der vorderen Ciliargefässe und des hinteren Scleralkranzes zusammen. Die Stauung in den Wirbelvenen ist nämlich stets von einer collateralen Ueberfüllung aller jener Organe gefolgt, welche in näherer vascularer Verbindung mit dem Aderhautgefässsysteme stehen. Diese Hyperämie und die damit einhergehende Verlangsamung des Blutstromes führt aber alsbald zu vermehrter Filtration und zur Diapedesis, der Begriff der Entzündung ist erschöpft.

Ueber die entzündlichen Erscheinungen beim acuten und, wenn man will, beim subacuten Glaukom an diesem Orte zu sprechen, ist wohl überflüssig. Sie sind männiglich bekannt. Nur das möge erwähnt werden, dass der venöse Charakter der Gefässinjection stets ein sehr klar in die Augen springender ist, indem auch alle stark erweiterten Arterien dunkles, bereits desoxydirtes Blut führen.

Etwas Anderes ist es mit den Entzündungssymptomen beim chronischen Glaukome. Dieselben treten hier häufig in den Hintergrund und entschwinden ganz der Wahrnehmung, umso mehr, als ein grosser Theil des gefässreichen vorderen Uvealgebietes von der Sclerotica gedeckt und selbst dem Augenspiegel nur schwer oder gar nicht zugänglich ist. Nichtsdestoweniger

sind auch hier entzündliche Processe in Wirksamkeit. Bürge dafür sind die Ergebnisse der neuzeitigen, von den verschiedensten Autoren gepflogenen, anatomischen Untersuchungen sowie die mannigfaltigen Veränderungen, welche die betreffenden Theile im Verlaufe des chronischen Glaukoms eingehen und sich nicht selten auch auf praktischem Gebiete sehr missliebig zur Geltung bringen.

Ich nenne in dieser Beziehung die oftmals sehr auffällige Entartung der vorderen Zone der Augapfelbindehaut, des unterliegenden episcleralen Gewebes und der darin verzweigten Gefässe. Wedl (S. 144, 146) betont dieselben sehr nachdrücklich. Am Krankenbette offenbaren sie sich häufig in sehr auffälliger Weise durch zunderähnliche Zerreiblichkeit beim Anfassen mit der Fixirpincette und durch grosse Neigung zu reichlichen Blutungen.

Ferner gehören hierher gewisse Veränderungen des Lederhautgefüges. Es sind theils solche, welche mit dem Elasticitätsverluste in näherem ursächlichen Zusammenhange gedacht werden müssen, theils andere, in welchen sich unzweifelhaft entzündliche Vorgänge zum Ausdrucke bringen. Zu den ersteren zählen die Verfettigung, welche besonders in den hinteren Abschnitten deutlich hervortreten pflegt, und die Zunahme des Lichtbrechungsvermögens, welche das Scleralgewebe in den inneren Schichten neben vermehrter Homogenität des Gefüges und mehr paralleler Zugrichtung der Faserung deutlich erkennen lässt (Wedl S. 139). Die entzündlichen Veränderungen charakterisiren sich durch reichliche Zelleninfiltrationen der eigentlichen Sclera und Episclera (S. 144). Die letzteren hat auch Brailey¹⁾ beim Glaukome nachgewiesen. Derselbe fand eine Vermehrung der Kerne nicht nur in der Lederhaut und besonders in dem episcleralen Gefüge, sondern auch in den Wandungen der durchtretenden Gefässe.

Diese Zustände führen in den späteren Stadien des Glaukoms bekanntlich mitunter zu Scleralektasien, an deren Innenwand Wedl (S. 143)

¹⁾ Brailey, Ophth. Hosp. Rep. IX., p. 385; X., p. 206.

grubige Vertiefungen sah, die aus dem Drucke anliegender ausgedehnter Venen oder eigenthümlicher bindegewebiger Wucherungen der Chorioidea erklärt, also auf eine Art Usur zurückgeführt werden müssen. In der Regel jedoch resultirt aus den entzündlichen Vorgängen blos die Sclerose der Lederhaut, diese Membran bekommt eine porzellanähnliche Färbung und blechähnliche Steifigkeit. Nach Coccius¹⁾ soll damit eine merkliche Schrumpfung der Lederhaut einhergehen.

Auch sind zweifelsohne zum guten Theile die diffusen Hornhauttrübungen hierher zu zählen, welche so lange für Trübungen des Kammerwassers und des Glaskörpers galten, bis Liebreich²⁾ ihren wahren Sitz erkannte. Sie concentriren sich öfters in der Mitte der Hornhaut, verschwinden nicht ganz nach der Iridektomie, werden bei längerem Bestande des Glaukoms wohl auch stabil und gehen dann mit einer Auflockerung und Wucherung des Epithels einher, daher der Glanz der Hornhaut sehr leidet, die Spiegelbilder matt und rauh erscheinen. In einzelnen Fällen kommt es auch wohl zu oberflächlichen Gefäßbildungen in der Cornea mit Pannus als Ausgang und zu Verschwärungen (Wedl S. 146). In späteren Stadien des Glaukoms ballen sich bisweilen die Infiltrate der tieferen Hornhautschichten zusammen und präsentiren sich als wolkige oder streifige, mehr oder weniger dichte, leukomähnliche Herde, an welchen bisweilen auch eine tiefe Gefäßbildung zu erkennen ist. Im Ganzen tragen diese Hornhautentzündungen den Charakter der uvealen Formen (S. 57 u. f.) und sind ihnen beizuzählen.

Auch Brailey³⁾ erwähnt einen Fall, in welchen er einen »leichten Excess von Kernen« in der Cornea vorfand.

Trübungen des Kammerwassers und des Glaskörpers sind schon deswegen zu nennen, weil sie in neuerer Zeit von Vielen geradezu geläugnet werden⁴⁾. Man geht jedoch entschieden zu

¹⁾ Coccius, Die Heilanstalt etc. Leipzig, 1870. S. 56.

²⁾ Liebreich, Klin. Monatsblätter, 1863, S. 488.

³⁾ Brailey, Ophth. Hosp. Rep. X., p. 206.

⁴⁾ Schweigger, Volkmann's Sammlung klinischer Vorträge, Nr. 124, S. 1030; Lehrbuch, 3. Auflage, S. 519; Schnabel, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde V., S. 63.]

weit, wenn man behauptet, dass sie stets von Cornealtrübungen vorgetäuscht werden. Sie kommen vielmehr unbestreitbar mit und ohne den letzteren, wenn auch seltener, vor. Bei der Eröffnung der Kammer behufs der Iridektomie habe ich in veralteten Fällen wiederholt den Humor aqueus als gelblich dickliche flockige Flüssigkeit hervorquellen gesehen. Beim acuten Glaukome ist dies bekanntlich eine gar nicht ungewöhnliche Erscheinung, wie auch Mauthner¹⁾ hervorhebt. Aehnliches gilt von den Glaskörpertrübungen, welche ich in einzelnen Fällen bei völliger Durchsichtigkeit der vorderen Binnenmedien mit Bestimmtheit nachweisen konnte und welche auch Ed. Jäger²⁾ als »nicht constant« vorkommend bezeichnet. Wedl (S. 147) führt sie theils auf die Präcipitation eiweisshaltiger Stoffe, theils auf die Prolification von Zellen zurück. Er erwähnt der Verwachsung des Glaskörpers mit der Retina durch massenhafte bindegewebige Neubildungen mit Gefässentwicklung im entarteten Corpus vitreum.

Die Volumszunahme des Glaskörpers, welche in nicht frischen Fällen fast immer ganz deutlich nachweisbar ist, lässt sich nicht sowohl auf den entzündlichen Process allein zurückführen, sondern ist in vielen Fällen, wenn nicht immer, das Ergebniss einer compensatorischen Filtration, welche in der vermehrten Abfuhr von Humor aqueus durch die vorderen Ciliarvenen, also in der Verengerung des Kammerraumes, ihren nächsten Grund findet. Es ist eine solche compensatorische Füllung des hinteren Bulbusraumes gar nicht selten auch nach Staarextractionen zu beobachten, wo die tellerförmige Grube sich völlig ausgleicht oder gar ihre Convexität nach vorne kehrt.³⁾ Etwas Aehnliches geschieht öfters bei schwerer Iridokyclitis, wo die Iris sammt der Linse an die Höhlung der Hornhaut heranrückt.

Die anatomischen Untersuchungen haben über diese Verhältnisse noch wenig Aufschluss gegeben, da frische Fälle nicht leicht der Zergliederung

¹⁾ Mauthner, Arch. f. Augenheilkunde VII., S. 455.

²⁾ Ed. Jäger, Ergebnisse und Untersuchungen etc. Wien, 1876. S. 22.

³⁾ Stellwag, Ophthalmologie I., S. 645.

anheimfallen. Es ist deshalb auch Brailey's¹⁾ Arbeiten nichts Erhebliches zu entnehmen. Ich möchte darum nur noch in Erinnerung bringen, dass nach den Beobachtungen an lebenden Kranken der Kammerraum in frischen Fällen primären Glaukoms eine wesentliche Verengung nicht erkennen lässt und dass Glaukome mit erweiterter Vorderkammer, wenn auch selten, vorkommen. Es scheint daher Grund zur Annahme gegeben zu sein, dass die ausgleichende Vergrösserung des Glaskörpers erst bei dem weiteren Vorschreiten des Processes zu Stande komme und folgerecht als eine secundäre Erscheinung aufzufassen sei, welche mit der Entwicklung der Drucksteigerung wenig oder nichts zu thun hat.

Von grösster Wichtigkeit sind selbstverständlich die Entzündungen des vorderen Uvealtractes. Am Lebenden verräth sich die Iridokyclitis beim chronischen Glaukome gemeiniglich nur durch das allmälige Auftreten hinterer Synechien und durch die Zeichen fortschreitender Entartung und Schrumpfung der Regenbogenhaut. Im enucleirten Auge jedoch stösst man schon frühzeitig auf reichliche Anhäufungen von Zellenmassen im hyperämirtten Gefüge der Iris und ihres Aufhängebandes, des Strahlenkranzes und des Ciliarmuskels. Bald aber machen sich daselbst die Merkmale rasch überhand nehmenden Schwundes geltend (Wedl S. 143).

Besonders stark spricht sich nach Brailey²⁾ die Atrophie im Bereiche des Ciliarmuskels aus. Sie betrifft vorzugsweise die Kreisfasern, also den inneren vorderen Theil des Organs, ohne die Längsfasern zu verschonen. Die ersteren gehen oft schon sehr frühzeitig sämmtlich zu Grunde und es bleibt nur ein von einzelnen Kernen und Gefässen durchsetztes Bindegewebe mit streckenweiser Einlagerung derber sehniger und hyaliner Narbenmasse zurück. Mitunter ist der Muskelschwund ein partieller. Ganz ähnlich verhalten sich die Iris und Strahlenfortsätze sammt dem Balkenwerke des Ligamentum pectinatum, indem auch deren Masse sich immer mehr vermindert und in einer fibrösen oder durchscheinenden festen Neubildung theilweise untergeht. Die Schrump-

¹⁾ Brailey, Ophth. Hosp. Rep. IX., p. 392.

²⁾ Brailey, ibid. IX., p. 210 u. f., 386 u. f.; X., p. 90, 282.

pfung des Ciliarmuskels und des Aufhängebandes der Iris bedingt dann eine Verschiebung der Theile, die Peripherie der Regenbogenhaut wird dem Rande der Descemeti genähert und führt so zu den von Knies (S. 152) beschriebenen Veränderungen.¹⁾ Dabei geschieht es nicht selten, dass auch die Iris in Folge der Zusammenziehung ihres Gewebes sich etwas nach hinten oder vorne umbiegt und im ersteren Falle ihr Tapet als einen dunklen Saum am Pupillarrande hervortreten lässt.²⁾

Von der Chorioiditis als Begleiterin glaukomatöser Zustände war schon die Rede (S. 175). Ich wende mich daher sogleich zu den krankhaften Befunden im Bereiche der Netzhaut. Wedl (S. 150) hebt ausdrücklich hervor, dass die Netzhautelemente beim Glaukome sich vollkommen normal verhalten können. In anderen Fällen jedoch stösst man auf streckenweisen oder über die ganze Retina ausgebreiteten Schwund, auf Verwachsungen der Retina und Chorioidea mit consecutiver Pigmenteinwanderung in das Gefüge der Nervenhaut und endlich auf eigenthümliche Veränderungen der retinalen Pigmentschichte (S. 148).

Ausserdem ist der »reticulären Atrophie«, irrthümlich auch Oedema retinae genannt, Erwähnung zu thun. Wedl³⁾ hat dieselbe zuerst beschrieben und abgebildet, während deren Entdeckung fast allgemein Iwanoff⁴⁾ zum Verdienste angerechnet wird. Sie kömmt nach Brailey⁵⁾ sehr oft beim Glaukome vor, steht mit diesem Processe jedoch in keiner näheren Beziehung, sondern ist auf die Senescenz der Kranken oder auf einen weit vorgeschrittenen Schwund der Netzhaut zurückzuführen. Wedl (S. 149) bringt sie dagegen mit Wucherungen des bindegewebigen Gerüstes in pathogenetischen Zusammenhang.

Von grosser Wichtigkeit sind gewisse Veränderungen der retinalen Gefässe.⁶⁾ Hierher gehört die starke Erweiterung

¹⁾ Brailey, Ophth. Hosp. Rep. X., p. 93.

²⁾ Brailey, *ibid.* IX., p. 389.

³⁾ Wedl, Atlas. Leipzig, 1861. Retina-Opticus Fig. 10—13, 18—20.

⁴⁾ Iwanoff, Klin. Monatsblätter, 1868, S. 298.

⁵⁾ Brailey, Ophth. Hosp. Rep. IX., p. 391.

⁶⁾ Wedl, Atlas. Leipzig, 1861. Retina-Opticus Fig. 56, 57; Edmunds und Brailey, Ophth. Hosp. Rep. X., p. 132 u. f.

der Venen und die sehr auffällige Hypertrophie der Arterienwandungen. Es geht die letztere nach Brailey ohne Wucherung des Endothels einher und bedingt im weiteren Verlaufe des Processes gerne atheromähnliche Entartungen der Adventitia. In manchen Fällen setzt sich das Leiden auch auf die Capillaren fort, welche dann mächtig erweitert und in ihren Wandungen verdickt erscheinen. Entzündliche Wucherungen und endlicher Schwund des Netzhautgefüges sind die gewöhnlichen Folgen.

Es stehen diese Zustände ohne Zweifel im innigsten pathogenetischen Zusammenhange mit Störungen des Kreislaufes, welche durch Entzündungen im Nervenkopfe und seiner Nachbarschaft begründet werden, in weiterer Instanz aber wieder mit den Stauungen im Wirbelvenengebiete in Beziehung gedacht werden müssen. Darauf weisen auch die Blutextravasate hin, welche so häufig an der Eintrittsstelle des Opticus gefunden werden und bis in den Opticus hinein verfolgt werden können (Wedl S. 147).

Es fehlen diese entzündlichen Wucherungen im Bereiche des hinteren Scleralkranzes bei frischen Fällen von primärem oder secundärem Glaukome nur selten. Sie sind immer mit den Zeichen einer sehr auffälligen Stauungshyperämie verknüpft und gehen der Entwicklung der charakteristischen Excavation voran, ja man hat allen Grund zu sagen, dass die entzündliche Aufquellung und Lockerung der Theile erst das Zustandekommen der Excavation und des sogenannten Bindegewebsringes (S. 203) ermögliche. Die spätere Höhergestaltung des neugebildeten Granulationsgewebes, dessen Verdichtung und endliche Verödung machen dann die Aushöhlung des Nervenkopfes ständig und befördern den durch die Zerrung und Dehnung der Theile bereits eingeleiteten Schwund.

Ed. Jäger¹⁾ hat bereits 1858 die Gründe angegeben, welche die Annahme eines derartigen Aufweichungsprocesses der

¹⁾ Ed. Jäger, Zeitschrift der k. k. Gesellschaft der Aerzte in Wien, 1858, Nr. 31.

Siebhaut und ihrer Umgebungen als Vorbedingung der »Ectasia laminae cribrosae« zu einer, so scheint es, unabweislichen gestalten. Er und seine Schule¹⁾ halten auch jetzt noch fest an dieser Meinung, ja fortgesetzte Beobachtungen haben die Bedeutung dieses pathologischen Vorganges in seinen Augen wesentlich gesteigert, so dass er denselben geradezu als die Grundlage eines eigenen, von dem gewöhnlichen (chorioidalen) Glaukome streng zu unterscheidenden »Scleralglaukoms« hinstellt. Ich²⁾ habe diese Gründe Jäger's schon frühzeitig gewürdigt und auch Schweigger³⁾ schliesst sich denselben an. Die Untersuchungen Wedl's⁴⁾ und Pagenstecher's,⁵⁾ vornehmlich aber Brailey's,⁶⁾ liefern die erforderlichen pathologisch-anatomischen Stützen.

Der Letztere erklärt die Entzündung des Nervenkopfes ausdrücklich für eine constante Erscheinung in frischen Fällen von Glaukom, ja er ist nicht abgeneigt, dieselbe beim Primärglaukome als eine den übrigen Symptomen vorausgehende Affection zu betrachten. Sie charakterisirt sich durch eine massige Anhäufung von Rundzellen im bindegewebigen Stroma des Nervenkopfes und seiner Hüllen. Gegen die Scheide der durchtretenden Gefässe hin nimmt die Infiltration zu und erreicht innerhalb der letzteren ein Maximum, bisweilen bis zur völligen Zusammendrückung der Lichtung. Brailey bringt dies mit der Wucherung des Endothels und mit der vermehrten Diapedesis in den erweiterten Nahrungsgefässen der Adventitia in Verbindung. Im späteren Verlaufe des Processes erscheint das Neurilem des Opticus stark verdichtet durch derbe bindegewebige Faserzüge und hyaline kernarme Massen, sclerosirt.

Die Abhängigkeit der Excavation von der entzündlichen Lockerung und Aufquellung der Theile, in weiterer Instanz aber von der collateralen Blutströmung im Bereiche

1) Ed. Jäger, Ergebnisse und Untersuchungen etc. Wien, 1876. S. 23 u. f.; Schnabel, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde V., S. 77; Mauthner, ibid. VII., S. 426, 439, 465; Klein, Arch. f. Ophthalmologie XXII., 4, S. 157.

2) Stellwag, Lehrbuch, 1861. S. 275.

3) Schweigger, Klin. Monatsblätter, 1877, Beilage S. 26.

4) Wedl, Atlas, Leipzig, 1861. Ret.-Opt. Fig. 30—32, 47, 49, 55, 56, 57, 60, 62.

5) Pagenstecher, Arch. f. Ophthalmologie XVII., 2, S. 120.

6) Brailey, Ophth. Hosp. Rep. IX., p. 208, 226, 228; X., p. 86 u. f., 135, 205, 282.

des hinteren Scleralkranzes liefert den Schlüssel zur Erklärung der erfahrungsmässigen Thatsache, dass in nicht ganz seltenen Fällen trotz ausgesprochener, ja sehr beträchtlicher Drucksteigerung die Entwicklung der Excavation längere Zeit braucht; dass die Ektasie der Siebmembran anfangs gewöhnlich bloss eine partielle ist und nur sehr allmählig über die ganze Fläche des Sehnerveneintrittes sich ausbreitet; dass aber auch Fälle vorkommen, wo die Excavation in ganz gleicher Form ausgebildet wird und zu den höchsten Graden gedeiht, ohne dass jemals die geringste Spur einer krankhaften Drucksteigerung nachzuweisen gewesen wäre.

Es gilt eben von diesem Wucherungsprocesse im Bereiche des hinteren Scleralkranzes dasselbe wie von den Entzündungen der übrigen Organe des Bulbus. Eine wie die andere kann ebenso wohl ausserhalb des Rahmens glaukomatöser Zustände, als unter der Herrschaft und in Abhängigkeit von pathologischer Drucksteigerung eingeleitet werden. Nur sind in letzterem Falle die Folgen meistens verderblicher und bringen sich rascher zur Geltung.

Lasse ich zum Schlusse die noch übrigen dem Glaukome als charakteristisch zugeschriebenen Erscheinungen die Reihe passiren, so findet sich keines, welches nicht folgerichtig unmittelbar oder mittelbar aus der Drucksteigerung abgeleitet werden könnte. Die Accommodationslähmung, die Anästhesie der Hornhaut, die Pupillenerweiterung und die Amblyopie bieten in dieser Beziehung nicht die geringste Schwierigkeit.

Bei dieser Gelegenheit möge mir eine kurze Bemerkung, das Wort »Glaukom« betreffend, gestattet sein. Ohne Zweifel war bei der Bildung desselben der eigenthümliche Reflex aus dem Augengrunde massgebend. Man ist nun gewöhnt, das Stammwort γλαυκος mit »bläulich, blaugraugrünlich oder meergrün«¹⁾ gleichbedeutend zu halten. Dasselbe ist jedoch von γλαυσσω,

¹⁾ Himly, Die Krankheiten und Missbildungen des menschlichen Auges. Berlin, 1843. II, S. 358.

leuchten, herzuleiten und mit »glänzend, leuchtend, funkelnd« zu übersetzen.¹⁾ Nach O. Keller²⁾ ist die Bezeichnung »bläulich« dem Worte γλαυκος erst später untergeschoben worden; in der Homer'schen Sprache heisst γλαυκῶπις »eulenäugig, mit funkelnden Augen« und wiederholt sich in der Iliade und Odysse ausserordentlich häufig als Athene γλαυκῶπις. In der That wurde die Schutzgöttin Trojas, Athene, mit einem Eulengesichte gedacht und Schliemann³⁾ fand sie oftmals in dieser Weise abgebildet. Es will mich nach allem dem bedünken, dass das Wort »Glaukom« zunächst mit γλαυξ, Eule, in Zusammenhang zu bringen sei, und dass bei der Wortbildung ebensoviel der starke Reflex des Augengrundes, als auch die Pupillenerweiterung von Einfluss gewesen sei.

Was die Einschränkungen des Gesichtsfeldes anbelangt, so hatte man sich seit Langem daran gewöhnt, als Ursache die mit der Ektasie der Siebmembran verknüpfte Dehnung und Zerrung einzelner Nervenfaserbündel anzuklagen, also die Drucksteigerung als nächsten und unmittelbaren Grund zu betrachten. Kritische Untersuchungen der neuesten Zeit haben diese Anschauungsweise jedoch als eine sehr bedenkliche und für viele Fälle nicht zutreffende herausgestellt. Bei genauerem Eingehen in die Verhältnisse ergibt sich nämlich sehr bald, dass die Entwicklung und Ausbildung der Gesichtsfeldeinschränkungen der Zeit nach keineswegs immer zusammenfallen mit dem Auftreten und der allmähigen Ausbreitung der Excavation; dass das Flächen- und Tiefenmass der Excavation häufig ausser Proportion zu dem Umfange des noch vorhandenen Gesichtsfeldes stehe und endlich, dass bei partiellen Ektasien der Lamina cribrosa der Ort ihrer ophthalmoskopischen Erscheinung öfters mit der Lage der Gesichtsfeldeinschränkung nicht stimme.

Offenbar muss hier noch ein anderer Vorgang einen bestimmenden Einfluss ausüben und es liegt wohl am nächsten, den die Excavation vorbereitenden Wucherungsprocess im Bereiche des hinteren Scleralkranzes und den davon abhängigen

1) C. Schenkl, Griechisch-deutsches Schulwörterbuch. Wien, 1879.

2) O. Keller, Ilios von Schliemann. Leipzig, 1881. S. 327.

3) Schliemann, ibid. Siehe die Vase 157 auf S. 328.

Schwund der Nervenfasern als den wesentlichsten Factor zu bezeichnen.¹⁾ Wirklich ist derselbe ganz geeignet, die mannigfaltigen Widersprüche aufzuklären, welche sich zwischen dem subjectiven und dem ophthalmoscopischen Befunde in der Praxis nicht selten ergeben. Berücksichtigt man nämlich, dass die einzelnen Bündel eines, irgend welchen Krankheitsherd durchsetzenden Nervenstammes oftmals zu ungleicher Zeit und in ungleichmässigem Grade in Mitleidenschaft gezogen werden, obgleich die Ernährungsbedingungen für alle dieselben zu sein scheinen, so wird man sich nicht wundern dürfen, wenn der Schwund der Nervenfasern auch beim Glaukome sich an keine allzu feste Regel bindet und die davon abhängigen Gesichtsfeldeinschränkungen von der erfahrungsmässigen Norm gelegentlich in der wechsellollsten Art abweichen.

Nach Schön²⁾ tritt in weitaus den meisten Fällen die Einschränkung zuerst nach innen oben auf, in der Weise, dass eine Diagonale, von innen und oben nach unten aussen jenseits des Fixirpunktes gezogen, die erblindete Partie abgrenzt. Nächst häufig ist die Einschränkung nach innen unten zuerst sichtbar, seltener nach anderen Richtungen. Ausserdem aber lässt sich immer eine concentrische Einengung des Gesichtsfeldes nachweisen.

Dazu kömmt, dass das Flächenbild der Excavation, welches der Augenspiegel liefert und welches gewöhnlich als Massstab zur Beurtheilung der Tiefe und Ausbreitung der Ektasie, also auch der Nervendehnung dient, keineswegs immer der anatomischen Wirklichkeit entspricht. Es gilt dies insbesondere von Totalex cavationen, welche das Ophthalmoskop so oft vortäuscht, während dieselben am Secirtische zumeist nur in sehr veralteten Fällen von Glaukom mit weit vorgeschrittenem Schwunde des Nervenkopfes beobachtet werden. Mauthner³⁾ hat das Verdienst, auf dieses Verhältniss hingewiesen zu haben. Er stützt sich hierbei

¹⁾ Mauthner, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde VII., S. 439.

²⁾ Schön, Die Lehre vom Gesichtsfelde. Berlin, 1874. S. 83.

³⁾ Mauthner, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde VII., S. 436 u. f.

auf die anatomischen Untersuchungen von Brailey,¹⁾ Schnabel²⁾ und H. Müller,³⁾ denen jene Ed. Jäger's⁴⁾ anzureihen sind.

Brailey hat aus der Untersuchung von 53 glaukomatösen Augen entnommen, dass der Beginn der Excavation sich immer zuerst durch ein Zurückweichen des Centrums der Siebmembran verrathe. »Erst später entwickelt sich in der Opticusscheibe eine centrale trichterförmige, schlecht begrenzte, schwache Vertiefung, die dann gegen die Lamina fortschreitet und in seitlicher Richtung sich erweitert, bis endlich der Scleralring des Sehnerven nahezu blossliegt. Zur Excavation mit überhängendem Rande kömmt es immer erst spät. Kein derartiger Fall zeigte eine kürzere Dauer als zwei Jahre. In vielen Fällen mit einer Geschichte von sieben und mehr Jahren war trotz bedeutend erhöhtem Drucke die Grube weder tief, noch seitlich unterminirt.«

Mauthner⁵⁾ erklärt sich übrigens, wie es scheint mit gutem Grunde, diese Nichtübereinstimmung des Augenspiegelbildes und der anatomischen Schnitte noch in anderer Weise aus den entzündlichen Veränderungen im Nervenkopfe. »Dadurch erlangen einerseits die Nervenfasern eine ausserordentliche Diaphanität, während andererseits die Gefässe in dem durchsichtigen Sehnervenkopfe einsinken. So können diese letzteren an den Scleralring angedrückt erscheinen, während die sie deckende Nervenmasse mit dem Spiegel nicht direct gesehen wird.«

Es ist also immer wieder jener eigenthümliche Wucherungs- und Aufweichungsprocess im Bereiche des hinteren Scleralkranzes, welcher trotz mannigfach auseinander gehender Ansichten zur Erklärung der beim Glaukome vorkommenden Gesichtsfeldeinschränkungen angerufen wird und nach Obigem als eine mittelbare Folge der Drucksteigerung aufzufassen ist.

Aehnliches ist von der dem wahren Glaukome eigenthümlichen Abnahme der Sehschärfe zu sagen. Auch diese hat man

1) Brailey, Ophth. Hosp. Rep. IX., S. 208.

2) Schnabel, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde VII., S. 122.

3) H. Müller, Arch. f. Ophthalmologie IV., 2, S. 28.

4) Ed. Jäger, Ueber die Einstellungen etc. Wien, 1861. Fig. 12, 13, 14, 15.

5) Mauthner, Arch. für Augen- und Ohrenheilkunde VII., S. 439.

anfänglich als eine unmittelbare Folge des, auf der Netzhaut und auf der Papille lastenden, erhöhten Druckes hinstellen zu müssen geglaubt. Später hat man eine durch den gesteigerten Binnendruck bewerkstelligte ischämische Netzhautparalyse, d. i. eine durch verminderten arteriellen Blutzufuss bedingte Ernährungsstörung der Retina, zur Hilfe genommen.¹⁾ In neuerer Zeit kann man indessen diese beiden Momente nicht mehr als ausreichende anerkennen. Indem nämlich die Abnahme der Sehschärfe in den einzelnen Fällen durchaus nicht im Verhältnisse zur Höhe und Dauer der Drucksteigerung gefunden wird; indem weiter der Lichtsinn oft schon in den Prodromalstadien sehr herabgesetzt ist, während der Farbensinn in den erhaltenen Theilen des Gesichtsfeldes sich lange zu erhalten pflegt,²⁾ was mit einem auf der Netzhaut und dem Nervenkopfe lastenden leitungshemmenden Drucke nicht gut vereinbar ist: muss man in den betreffenden Fällen bald auf den viel erwähnten Auflockerungs- und Atrophisirungsprocess im Bereiche des hinteren Scleralkranzes zurückgreifen, bald aber die gegebene Sehstörung zum grossen Theile oder ganz auf die vorhandenen Trübungen des dioptrischen Apparates schieben. In der That lässt sich diese Sehstörung, selbst beim acuten Glaukom mit maximaler Drucksteigerung, öfters zum grossen Theile wenn nicht ganz (Mauthner³⁾, aus jenen Trübungen erklären.

Die Trübungen der Hornhaut, des Kammerwassers und des Glaskörpers sind oben (S. 218) zum Theile als mittelbare Folgen der Drucksteigerung oder vielmehr der dieselbe begründenden Circulationsstörungen hingestellt worden. Bezüglich der Cornealtrübungen, wie sie beim wahren Glaukome vorkommen, spricht aber Manches dafür, dass sie theilweise in directem Zusammenhange mit der Erhöhung des Binnendruckes und der damit gesetzten Spannung der Hornhaut zu bringen, also auf einen

¹⁾ Graefe, Arch. f. Ophthalmologie XV., 3, S. 112; Rydl, *ibid.* XVIII., 1, S. 2.

²⁾ Mauthner, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde VII., S. 445; Treitel, Arch. f. Ophthalmologie XXV., 3, S. 2.

³⁾ Mauthner, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde VII., S. 447.

ähnlichen Grund zurückzuführen seien, wie die starken Trübungen, welche man an todten Augen durch einen kräftigen Druck auf den Bulbus oder auf die Hinterwand der blossgelegten Cornea erzeugen kann. In der That glaube ich bei ähnlichen Versuchen an einzelnen glaukomkranken Augen die vorhandene Hornhauttrübung in Folge eines auf den Augapfel ausgeübten starken Druckes merklich wachsen und beim Nachlassen des Druckes entsprechend zurückgehen gesehen zu haben und die beistehenden Aerzte waren gleicher Meinung. Ist dies richtig, so gewänne man einen guten Erklärungsgrund für die kaum zweifelhafte beträchtliche Abnahme solcher Trübungen im Momente des Kammerwasserabflusses bei der Iridektomie und für das typische Auftreten und Verschwinden solcher Trübungen während der einzelnen Anfälle im sogenannten Prodromalstadium, ein Vorkommniss, welches sich nur schwer mit dem Charakter und Verlauf von Entzündungen gewöhnlicher Art vereinbaren lässt.

Fleischl¹⁾ erklärt dieses Trübwerden auf Grundlage eingehender Versuche aus der Eigenschaft der Hornhautfasern, durch Spannung doppeltbrechend zu werden. Wegen der vielfachen Aufeinanderfolge verschieden brechender Medien muss im Hornhautgefüge eine vielfache Reflexion stattfinden, und es kann nur ein kleiner Theil des auffallenden Lichtes durchdringen.

Es erübrigt nur noch, das Grundsymptom des wahren Glaukoms, die Härtezunahme des Augapfels, in Betracht zu ziehen. Es ist die fühlbare Resistenz des Bulbus, wie ich an einem anderen Orte nachgewiesen habe,²⁾ ein zusammengesetztes Phänomen, welches ebensowohl die elastische Dehnbarkeit der Bulbuskapsel, als die im Binnenraume herrschende Druckhöhe zum Ausdrucke bringt. Mit anderen Worten gesagt, spricht sich in der fühlbaren Härte des Bulbus keineswegs der jeweilig gegebene intraoculare Druck als solcher, sondern nur das Mass der zur Zeit disponiblen elastischen Dehnbarkeit der Bulbuskapsel direct aus. Dieses Mass der disponiblen elastischen Dehnbarkeit kann nun von vorneherein ein sehr geringes sein, indem die Lederhaut durch senile oder durch krankhafte Processe rigid geworden ist, ihre elastische Nachgiebigkeit verloren

¹⁾ Fleischl, Sitzungsberichte der kais. Akademie der Wissensch. zu Wien, LXXXII., 3. Abth., S. 48, 56.

²⁾ Stellwag, Der intraoculare Druck. Wien, 1868. S. 1 u. f.

hat; oder sie kann durch einen gesteigerten Binnendruck und durch damit gesetzte Spannungsvermehrung der Häute theilweise oder ganz aufgebraucht, indisponibel geworden sein.

Härtezunahme des Bulbus und Drucksteigerung sind demnach nichts weniger als synonyme Begriffe. Der Augapfel kann sich beinhart anfühlen und, wie die volle Integrität seiner Functionen mit Bestimmtheit erkennen lässt, unter ganz normalen Druckverhältnissen stehen. Umgekehrt kann die Bulbuskapsel dem drückenden Finger noch ohne Schwierigkeit nachgeben und dennoch bereits ein Theil der vorhandenen elastischen Dehnbarkeit durch Druckerhöhung und davon abhängige Spannungszunahme der Häute gebunden, nicht disponibel sein. Daher rühren die enormen Verschiedenheiten, welche das fragliche Symptom in den einzelnen Fällen von wahren Glaukom erkennen lässt, und die öftere Nichtübereinstimmung der Resistenzzunahme des Augapfels und der Intensität der übrigen glaukomatösen Erscheinungen.

Die Höhe der krankhaften Drucksteigerung lässt sich eben nicht aus dem gegebenen absoluten Masse der fühlbaren Härte ermessen, sondern kann nur aus dem Vergleiche der vorhandenen Resistenz mit einer bekannten früheren desselben Auges oder mit der Härte des anderen Auges annähernd erschlossen werden. Wo beide Augen glaukomatös sind oder der eine Bulbus durch andere Krankheiten in der Elasticität seiner Lederhaut oder in seinen Druckverhältnissen geschädigt wurde und die Härte der Bulbi während des vorhergehenden Normalzustandes unbekannt ist, dort fehlt jeder Massstab für die Beurtheilung der Grösse der Resistenzzunahme, es kann der Bestand einer krankhaften Drucksteigerung nur aus den übrigen Erscheinungen und aus der Anamnese mit mehr oder weniger Sicherheit diagnosticirt werden.

In einem wie in dem anderen Falle sind es die direct wahrgenommenen oder durch Urtheil gewonnenen Unterschiede zwischen der vorhandenen und der bekannten oder vermutheten

individuel normalen Bulbushärte, welche den Schätzungswerth für die gegebene krankhafte Höhe des intraocularen Druckes liefern.

Fasst man alles das zusammen, was im Vorhergehenden über die Symptome des wahren Glaukoms und ihre Begründung gesagt wurde, so ergibt sich, dass jeder einzelne Zug in dem wechselvollen Krankheitsbilde die pathologische Drucksteigerung und die sie bedingende Störung im Binnenstromgebiete unmittelbar oder mittelbar durch deren Folgezustände zum Ausdrucke bringe. Die Blutstauung in den Wirbelvenen und die davon abhängige Erhöhung des intraocularen Druckes erweisen sich solchermassen wirklich als das eigentliche Wesen, als der Kern des Leidens, aus welchem sämtliche Theilprocesse wie aus einer gemeinsamen Wurzel hervorsprossen und je nach der Grösse der vorhandenen Störung sowie nach der Gunst der Bodenverhältnisse in der Zeit bald mehr bald minder üppig gedeihen oder wohl auch verkümmern. Das Glaukom, von diesem Standpunkte aus betrachtet, reiht sich trotz der Wandelbarkeit seiner äusseren Erscheinungsweise als ein einheitlicher geschlossener Krankheitsbegriff folgerichtig ein in das nosologische System der Ophthalmologie.

Freilich muss dann aber auch Alles, was in diesen Begriff nicht streng hineinpasst, ausgeschieden und mit Consequenz ferne gehalten werden. Es darf nicht mehr das Sehnervenleiden, welches gelegentlich ohne alle Drucksteigerung auftritt und schliesslich mit Ektasie und Schwund des Opticuskopfes endet, als massgebend bei der Diagnose des Glaukoms betrachtet werden, blos deshalb, weil ein ganz ähnlicher Localprocess im Auge auch unter der Herrschaft krankhaft erhöhten Binnendruckes und in Abhängigkeit davon zum Vorscheine kömmt.

Die ganz ausserordentliche Verwirrung, welche seit Langem in der Lehre vom Glaukome Platz gegriffen hat und dermalen eher

gestiegen ist als abgenommen hat, ist zum grossen Theile aus der Identificirung dieser beiden Krankheitsformen zu erklären. Und doch giebt es der Merkmale genug, welche auf die Nothwendigkeit des Auseinanderhaltens beider Zustände hinweisen, ja sie sind so in die Augen springende, dass man zur Zeit des Neubaus der Glaukomlehre in der That das eigentliche, mit Drucksteigerung einhergehende Glaukom von dem ohne diese verlaufenden Sehnervenleiden, welches man »Amaurosis mit Sehnervenexca-vation« nannte, geschieden hat.¹⁾ Die Verschmelzung beider Begriffe und die Einstellung des fraglichen Opticusleidens in die Reihe der nicht entzündlichen »einfachen Glaukome« ist erst später erfolgt²⁾ und bis auf den heutigen Tag festgehalten worden.

Der Process spielt sich, wo er, auf den Umfang des hinteren Scleralkranzes beschränkt, ohne Drucksteigerung auftritt, in ganz ähnlicher Weise ab wie eine einfache Opticusatrophie. Seine Entwicklung ist in der Regel eine ganz allmälige, langsam fortschreitende und oftmals wird der Kranke sein Leiden erst gewahr, wenn dasselbe in der Ausbildung bereits weit gediehen ist. Gewöhnlich sind es die Umnebelung des Gesichtsfeldes und die zunehmende Schwierigkeit, kleinere Gegenstände deutlich und klar wahrzunehmen, welche den Kranken auf seinen Zustand aufmerksam machen und ärztliche Hilfe anzurufen bewegen. Bei der genauen Untersuchung zeigt sich dann die centrale Sehschärfe meistens vermindert. Besonders gilt dies in Bezug auf fernere Gegenstände, während nicht ganz selten noch die ersten Nummern der Jäger'schen oder Snellen'schen Schriftscalen, wenn auch mühsam und allenfalls unter Anwendung von entsprechenden Correctivgläsern, gelesen werden.³⁾ Ausnahmsweise stösst man wohl auch

1) Graefe, Arch. f. Ophthalmologie III., 2, S. 484.

2) Graefe, *ibid.* VIII., 2, S. 271.

3) Die vorhandenen Schriftscalen geben eben nur eine conventionelle Norm. In der Wirklichkeit finden sich genug Augen mit einer Sehschärfe, welche die Einheit übersteigt. Ein selbst geläufiges Lesen von Jäger Nr. 1

auf eine centrale Unterbrechung des Gesichtsfeldes. Die Prüfung der Grenzen des letzteren ergibt häufig, aber durchaus nicht immer, eine Einschränkung, die nach Sitz und Ausdehnung wechseln kann, meistens aber den inneren und oberen Quadranten vorzugsweise betrifft. Der Lichtsinn und der Farbensinn sind dabei gewöhnlich nicht merklich alterirt. Die einzelnen Organe des Bulbus erscheinen, so weit sie mit freiem Auge wahrnehmbar sind, im Zustande vollkommener Gesundheit und die Resistenz des Augapfels lässt, so oft sie auch untersucht wird, keine auf pathologische Drucksteigerung bezügliche Abweichung ermitteln. Der Augenspiegel erweist sämtliche Innentheile des Bulbus mit Ausnahme der Sehnervenpapille normal. Diese letztere erscheint, wenn man frühzeitig dazu gelangt, fein getrübt; die Gefässe und die Peripherie sind mit einem feinen Schleier übergossen. Gewöhnlich leuchtet an einem Quadranten oder an einem noch grösseren Sector der Scheibe schon der helle Glanz der sehnigweissen Siebmembran durch, oder es tritt das Bild der reinen Verfärbung an einem grösseren oder kleineren Abschnitte des Sehnervenquerschnittes hervor. Meistens ist auch bereits ein oder das andere Centralgefäss an der Papillengrenze geknickt, oder es zeigt sich wohl gar schon die Excavation in der ganz charakteristischen Form.

Der Process tritt häufig einseitig auf und kann dann eine lange Reihe von Jahren auf Ein Auge beschränkt bleiben. Ebenso oft jedoch verfallen ihm beide Augen in einem kurzen Zeitraume oder fast zu gleicher Zeit.

Mitunter schlagen im Krankheitsbilde die Symptome der Opticusatrophie vor, die Sehnervenpapille verfärbt sich immer mehr und wird schliesslich ihrem ganzen Umfange nach sehnigweiss mit bläulichem Stiche und auffallendem Glanze, während das Sehvermögen immer mehr verfällt und am Ende wohl gar in völlige

in der entsprechenden Entfernung schliesst also nicht nothwendig eine Herabsetzung der früheren Sehschärfe aus.

Amaurose übergeht, ohne dass auch nur die Spur einer Excavation zu sehen wäre. Auf einmal findet man, ohne dass sich im Krankheitsbilde sonst etwas geändert hätte, namentlich ohne dass irgend eine Erscheinung auf Drucksteigerung hinweisen würde, ein oder mehrere Centralgefässe an der Papillengrenze geknickt, die Excavation macht sich immer mehr geltend. Die bisher reine Atrophie des Nervenkopfes hat ihr Bild in jenes des fraglichen Sehnervenleidens umgewandelt.

In der überwiegend grössten Anzahl von Fällen jedoch ist die Excavation von Anfang an ausgesprochen, richtiger gesagt, sie zeigt sich neben der Verfärbung, wenn der Kranke, durch die Sehstörung beunruhigt, sich das erste Mal dem Arzte stellt.

Die Krankheit kann ausnahmsweise in ziemlich raschem Laufe binnen einigen Monaten zur vollen Atrophie des Nervenkopfes mit oder ohne Excavation und zur absoluten Amaurosis führen. Meistens jedoch ist ihr Gang ein sehr langsamer und stetig fortschreitender oder von Stillständen unterbrochener. Oftmals verstreicht eine lange Reihe von Jahren, ehe eine merkliche Veränderung im Krankheitsbilde sicher nachgewiesen werden kann. Ich verfolge mehrere derartige Fälle bereits seit 6, 8 und 10 Jahren, ohne dass ein merklicher Wechsel in den objectiven und subjectiven Symptomen zu beobachten wäre. In einem Falle, bei einer hochgestellten Dame, ist sogar die Verfärbung der Papille und die ganz deutliche Knickung einer Centralvene, welche bei der ersten Untersuchung wahrnehmbar war, im Laufe mehrerer Monate bei strenger Augendiät zurückgegangen und der Zustand nunmehr seit 6 Jahren derselbe befriedigende geblieben.

In einer gewissen Anzahl solcher Fälle stellt sich über kurz oder lang Drucksteigerung ein und der Process verläuft fürder unter dem Bilde eines ausgesprochenen chronischen oder acuten Glaukoms. Das procentarische Verhältniss dieser Wandlung ist ein so bedeutendes, dass an einen Zufall nicht zu denken ist, sondern die Annahme eines nosologischen Zusammen-

hanges beider Krankheitsformen unabweislich erscheint. Wahrscheinlich manifestirt sich in diesem späteren Ausbruche des wahren Glaukoms das allmälige Fortschreiten des ursprünglich auf den Bereich des hinteren Scleralkranzes beschränkten Leidens auf die ferneren Zonen der Lederhaut, wodurch die Blutstauung in den Wirbelvenen und schliesslich die Drucksteigerung angebahnt wird.

Die relative Häufigkeit dieses Vorganges und das öftere Auftreten des reinen Sehnervenleidens neben, vor oder nach der Entwicklung eines wahren Glaukoms am anderen Auge war es denn auch, was die Augenärzte bestimmt hat, die ursprüngliche Trennung beider Processe aufzugeben und das in Rede stehende Sehnervenleiden entweder bedingungslos mit den sogenannten einfachen, d. i. scheinbar nicht entzündlichen, aber mit Drucksteigerung einhergehenden Formen des Glaukoms zu verschmelzen, oder unter der Bezeichnung »glaukomatöses Sehnervenleiden mit Excavation« und »Scleralglaukom«¹⁾ als besondere Form den wahren Glaukomen anzureihen.

Es lässt sich nach dem Mitgetheilten dieser Classirung eine gewisse Berechtigung nicht absprechen. Andererseits muss aber auch in Rechnung gezogen werden, dass der Uebergang des bewussten Sehnervenleidens in wahres Glaukom keineswegs ein nothwendiger ist und immer erfolgt; ferner dass, wo er stattfindet, der ganze Charakter der Krankheit ein wesentlich anderer wird, dass durch das Hinzutreten der Blutstauung und Drucksteigerung alle übrigen bisher unbehelligt gebliebenen Augapfelorgane in den Process einbezogen und der Entartung zugeführt werden.

Ich sehe in dem isolirten Auftreten und in dem öfteren Isolirtbleiben des fraglichen Sehnervenleidens sowie in dem durch die Drucksteigerung eingeleiteten Charakterwechsel des Processes einen genügenden Grund zur völligen Scheidung beider Krank-

¹⁾ Ed. Jäger, Zeitschrift der k. k. Gesellschaft der Aerzte in Wien, 1858, Separat-Abdr. S. 18 u. f.; Ergebnisse der Untersuchungen etc. Wien, 1876. S. 19 u. f.

heitsvorgänge und halte es für zweckmässig, dieser Trennung auch in dem Namen einen unzweideutigen Ausdruck zu geben. Die Bezeichnungen »Scleralglaukom« und »glaukomatöses Sehnervenleiden mit Excavation« besitzen diese Eigenschaft nicht. Der Name »Ectasia membranae cribrosae« ist ein zu enger. Vielleicht findet die Benennung »Excavationsatrophie« oder »Aushöhlungsschwund des Nervenkopfes« Anklang, wenn man es nicht vorzieht, die ursprüngliche, von Graefe herrührende Bezeichnung »Amaurosis mit Sehnervenexcavation« wieder aufzunehmen.

Der Hauptgrund, welcher mich zu diesem Vorschlage eines eigenen Namens bestimmt, ist ein ausgezeichnet praktischer. Er fliesst aus der zwingenden Nothwendigkeit einer von der des Glaukoms ganz verschiedenen Behandlungsweise. Die Iridektomie, beziehungsweise die Sclerotomie mit ihren Abarten, sind streng genommen ja doch nur insoferne heilbringend beim Glaukome, als sie eine dauernde Herabsetzung pathologischer Drucksteigerungen zu vermitteln und so auch den Ausgleich jener krankhaften Theilprocesse anzubahnen vermögen, welche durch die Blutstauung in den Wirbelvenen und durch die Erhöhung des Binnendruckes in den verschiedenen Bulbusorganen unmittelbar oder mittelbar hervorgerufen werden. Ihr Indicationsgebiet fällt dem entsprechend genau zusammen mit jenem der pathologischen Drucksteigerung überhaupt. Sie feiern daher Triumphe beim acuten Glaukome, wenn sie zeitig genug ausgeführt werden können. Beim chronischen Glaukom, bei welchem der Kranke sich gewöhnlich erst zur Operation entschliesst, wenn die Binnenorgane bereits hart mitgenommen worden sind, vermag die Operation wohl die Drucksteigerung zu bannen, allein die Gelegenheit zum Ausgleich der Secundärprocesse ist keineswegs der Ausgleich selber; letztere werden wohl oft zum Stillstande gebracht, oft jedoch schreitet der einmal eingeleitete Entartungsprocess trotz der Herbeiführung günstigerer Ernährungsbedingungen unaufhaltsam weiter. Beim Excavationsschwunde

des Sehnerven, wo jede Drucksteigerung fehlt, hat die Operation keine Berechtigung, ihre Heilwirkung ist Null.

Es hat dies Ed. Jäger¹⁾ bereits im Jahre 1858 ganz klar und deutlich ausgesprochen und ich erinnere mich noch lebhaft des Sturmes, welchen er damit anregte. Zehender²⁾ findet die Heilwirkung der Iridektomie bei *Glaucoma simplex* »am zweifelhaftesten« gegenüber den Erfolgen bei den übrigen Formen des Leidens. Arlt³⁾ urtheilt sehr vorsichtig und kühl bezüglich der Resultate bei *Glaucoma simplex* und würde wahrscheinlich sich noch kühler ausdrücken, wenn er nicht das mit Drucksteigerung einhergehende wahre chronische Glaukom mit der Excavationsatrophie zusammenwürfe und die Operationsergebnisse bei beiden Krankheiten summirte. Nach Schweigger⁴⁾ »findet die Iridektomie bei *Glaucoma simplex* im Ganzen »eine weniger günstige Sachlage vor und durchschnittlich ist nur auf Erhaltung des Status quo zu rechnen.« Dagegen ist Mauthner's⁵⁾ Urtheil ein überaus abfälliges und Mooren⁶⁾ sagt rund heraus: »Als gewiss gilt, dass »die Operation ohne alle Wirkung bleibt, wenn mit der reinen Sehnerven- »excavation nicht gleichzeitig eine gesteigerte Härte des Bulbus, eine verminderte Tiefe der vorderen Kammer und eine vermehrte Pupillarweite »einhergeht.«

Ich gehe noch weiter und scheue mich nicht, zu behaupten, die Iridektomie, beziehungsweise die Sclerotomie mit ihren Abarten, sei beim Excavationsschwunde im Grossen und Ganzen ein verderbliches Verfahren, welches unbedingt zu meiden ist, so lange nicht Drucksteigerung mit ihren Folgen sich unzweifelhaft offenbart und der Process solchermassen zum wahren Glaukome geworden ist. Wer immer an diesem Grundsatz consequent festhält, wird bald die Erfahrung machen, dass die auffälligen Verschlechterungen des Zustandes, der rapide Verfall der Sehschärfe u. s. w., welche nach der Operation des einfachen Glaukoms so häufig zu beklagen

¹⁾ Ed. Jäger, Zeitschrift der k. k. Gesellschaft der Aerzte in Wien, 1858, Separat-Abdr. S. 5, 19.

²⁾ Zehender, Handbuch II., 1869, S. 728.

³⁾ Arlt, Graefe und Sämisch, Handbuch III., S. 358.

⁴⁾ Schweigger, Handbuch, 1871, S. 508.

⁵⁾ Mauthner, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde VII., S. 160.

⁶⁾ Mooren, Ophth. Mittheilungen. Berlin, 1874. S. 51.

sind; vorzugsweise die Fälle von Excavationsatrophie betreffen. Er wird bald zur Ueberzeugung kommen, dass die Unterlassung der Operation hier das eigentliche conservative Verfahren sei.

Ich bin hierbei natürlich weit davon entfernt, glauben machen zu wollen, dass die Operation in jedem Falle von reinem Excavationsschwunde den functionellen Untergang des Auges herbeiführen oder auch nur beschleunigen müsse und umgekehrt, dass die Unterlassung der Operation die Opticusatrophie mit gänzlichem Verfall des Sehvermögens sicher aufhalten oder den Uebergang in wahres Glaukom hindern werde. Meine Ueberzeugung geht bloß dahin, dass in einer längeren Reihe von Fällen reinen Excavationsschwundes die Summe der in Function erhaltenen Augen und die Summe der Jahre, in welchen die Augen dienstfähig bleiben, bedeutend grösser ausfällt, wenn nicht operirt wird, als wenn die Iridektomie oder Sclerotomie zur Ausführung gelangt.

In Uebereinstimmung damit operire ich seit 8 Jahren keinen mit einfachem Excavationsschwunde des Sehnerven behafteten Kranken, ausser es tritt Drucksteigerung hinzu, und beschränke mich auf die Empfehlung von strenger Augendiät. Ich darf wohl sagen, dass die Kranken, welche diesem Rathe nachgekommen sind, es nicht zu bereuen haben, während Mehrere, welche trotz meiner Einsprache sich operiren liessen, es dermalen bitter beklagen, indem dem Eingriffe rasch Erblindung folgte.

Den nächsten Anstoss zum Aufgeben der Operation beim reinen Aushöhlungsschwunde des Sehnerven gab, abgesehen von der allgemeinen Unzufriedenheit mit den Leistungen der Iridektomie beim einfachen Glaukome, ein specieller Fall.

Derselbe betraf die Schwiegermutter eines meiner Jugendfreunde, welche zu Ende der sechziger Jahre nach Wien gekommen war, um sich wegen des leidenden Zustandes ihres rechten Auges mit den hiesigen Aerzten zu berathen. Das Auge zeigte das ausgesprochene Bild des reinen Excavationsschwundes. Bei völliger Integrität der übrigen Bulbusorgane erschien die Papille theilweise verblasst und an deren Rande die Mehrzahl der Centralgefässe geknickt. Nebenher ging eine beträchtliche Abnahme der Sehschärfe (die Kranke las

nur mit Schwierigkeit Nr. 5 der Jäger'schen Schriftscala), und eine Einschränkung des Gesichtsfeldes nach innen unten. Die Diagnose wurde allseitig auf einfaches Glaukom gestellt und demgemäss eine Iridektomie dringend anempfohlen. Die Kranke konnte sich hierzu nicht entschliessen und reiste in ihre Heimat. Im Jahre 1873 kam ich auf Besuch dorthin und staunte nicht wenig, den Zustand vollkommen unverändert wieder zu finden. Die Kranke ist mittlerweile gestorben, ohne dass im Auge ein merklicher Wechsel der Erscheinungen stattgefunden hätte.

Es sind mir seither ziemlich viele solcher Fälle vorgekommen — leider kann ich deren Zahl nicht angeben, da sie zum Theile der Privatpraxis angehören, welche eine genaue Protokollirung nicht gut möglich macht. Von denen, welche ich längere Zeit verfolgen konnte, erwähne ich zwei.

Ein 74jähriger Herr aus den höheren Schichten der Gesellschaft merkte im Jahre 1874 eine beträchtliche Abnahme des Sehvermögens am linken Auge. Der zu Rathe gezogene Augenarzt diagnosticirte Glaukom und rieth zur ungesäumten Vornahme der Operation. Doch konnte sich der Kranke dazu nicht entschliessen. Im Frühjahr 1876 hatte ich Gelegenheit, ihn zu untersuchen. Ich fand beiderseits Myopie $\frac{1}{10}$. Die Bulbushärte vollkommen normal, die Kammern weit, die blaue Iris lebhaft reagirend. Auf dem linken Auge las der Kranke noch Jäger Nr. 8 auf 10" Entfernung, doch bestand eine sehr markirte Einschränkung des Gesichtsfeldes nach innen und unten. Rechts war die centrale Schschärfe nur wenig gesunken, es ward noch Jäger Nr. 1, wenn auch etwas mühsam, gelesen. Es scheint, als ob auch hier die mediale Peripherie des Gesichtsfeldes nicht ganz intact geblieben sei, doch konnte ich mich nicht davon überzeugen, da der sehr ängstliche Patient eingreifendere Untersuchungen sehr ungern gestattete. Mit dem Augenspiegel gewahrte man rechterseits die Sehnervenscheibe schläfenwärts sehr verblasst, rings umgeben von einem etwa ein Viertel papillenbreiten sehnig weissen, stellenweise von Pigmentgruppen bestreuten Ringe, dessen nicht ganz regelmässige periphere Begrenzung temporalwärts scharf, medialwärts aber leicht verschwommen erschien und als eine hintere Lederhautausdehnung diagnosticirt wurde, welche nasenwärts in einen verbreiterten Bindegewebsring übergieng. Die Gefässpforte zeigte sich nach innen gerückt, und die mediale obere Hauptvene am Rande der Papille schnabelförmig umgebogen, geknickt. Am linken Auge war die Verblässung der Papille viel mehr ausgesprochen und nur ein schmaler medialer Saum rosig geröthet; die Sehnervenscheibe rings umgeben von einer hellweissen, $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{3}$ papillenbreiten Zone mit zackigem pigmentirten äusseren Rande. Die Gefässpforte bis an die mediale Peripherie der Papille verschoben, alle Gefässe schnabelig umgebogen und der obere Hauptvenenast, aus welchem die beiden oberen Netzhautblutaden hervorgehen,

durch den vorspringenden medialen Rand der excavirten Papille gedeckt. Die Venen von normalem Kaliber, die Arterien sehr schmal. Kein Puls. Ich widerrieth die Operation bis zum etwaigen Auftreten von Drucksteigerungen und empfahl Augendiät. Der Kranke befindet sich dabei wohl. Anfangs 1881 war der objective Zustand wenig verändert. Doch zeigte sich linkerseits eine beträchtliche Abnahme des Sehvermögens, indem der Kranke nur mehr die grössten Nummern Jäger las und das Gesichtsfeld blos nach aussen bestand. Rechts liest der Kranke prompt Jäger Nr. 2 und auch die Einschränkung des Gesichtsfeldes ist nicht deutlich.

Ein 62jähriger Stabsofficier wurde am 22. Jänner 1874 auf die Klinik aufgenommen. Im Protokolle findet sich folgender Eintrag: *Glaucoma chronicum oc. dext.* Excavation sehr deutlich, Bindegewebsring kreisrund, Gefässpforte verschoben, Sehnerv tief eisengrau, Einschränkung nach innen, Pupille mehr als mittelweit, sehr träge reagirend, Kammer etwas enger, intraocularer Druck unmerklich erhöht. Es wurde Tags darauf die Iridektomie ausgeführt. In der folgenden Nacht wurde der Kranke, welcher kein Säuer ist, von einem Anfälle förmlicher Tobsucht befallen, welcher mehrere Stunden anhielt und die Hilfe von einigen männlichen Wärtern nothwendig machte. Der Kranke hatte dabei den Verband abgerissen und die Wunde gesprengt. Iridokyclitis mit Verwachsung des Coloboms und Staarbildung waren die Folgen, daher später die *Extractio cataractae* mit Irisausschneidung nothwendig wurde. Im November desselben Jahres stellte sich der Kranke wieder vor, indem er am linken Auge eine ihn sehr beängstigende Abnahme des Sehvermögens bemerkte. Seither, also seit mehr als sechs Jahren wiederholt er seine Besuche und der Zustand ist stets der gleiche geblieben, nämlich: ganz schmales Staphyloma posticum nach aussen angedeutet; am unteren Rande der Papille ein mächtiger Pigmentsaum; die äussere Hälfte der Papille bläulichgrau verfärbt; sehr breite aber physiologische Excavation; die Gefässpforte wenig gegen die Nasenseite verschoben; hart am unteren Rande der Papille die zwei grossen Centralvenen deutlich geknickt und gleich den beiden oberen Stämmen stark verbreitert, aber nicht auffallend geschlängelt; die Arterien von normalem Kaliber. Sehschärfe 20 : 70; der Kranke liest Jäger Nr. 5 mit Convexgläsern von 8" Brennweite leicht und anhaltend. Das Gesichtsfeld scheinbar intact (ohne Perimeter gemessen). Resistenz und alle übrigen Theile des Augapfels normal.

IV.

Zur Lehre von der Embolie der centralen Netzhautschlagader.

Die Lehre von der Embolie der centralen Netzhautschlagader erfreut sich seit Jahren des besonderen Interesses der Augenärzte. Eine lange Reihe von verlautbarten Fällen, in welchen man die Embolie auf Grundlage einzelner Symptome, insbesondere der urplötzlichen Erblindung eines Auges, der Trübung der Netzhaut in der Maculagegend, der dunkelrothen Färbung des gelben Fleckes und der ganz ungewöhnlichen Verengerung der retinalen Gefässe, vornehmlich der Centralstücke derselben, diagnosticiren zu können vermeinte, legt hiervon Zeugniß ab.

Bei genauerer Durchsicht dieser Fälle ergeben sich jedoch im Ganzen und im Einzelnen die auffälligsten Verschiedenheiten und überdies ein völliger Mangel an Uebereinstimmung mit den Erscheinungen, welche Cohnheim¹⁾ auf Grundlage künstlich erzeugter Verstopfungen von arteriellen Endästen in der Zunge des Frosches als pathognomonisch für den Embolismus im engeren Wortsinne nachgewiesen hat. Alle Versuche, die bei angenommener Embolie der Centralarterie der Netzhaut beobachteten Symptome mit den von Cohnheim aufgestellten Merkmalen in Einklang zu bringen, oder ihre Nichtcongruenz aus der Autonomie des Binnenstromgebietes und aus den Eigenthümlichkeiten der intraocularen Druckverhältnisse zu erklären, sind in hohem

¹⁾ Untersuchungen über die embolischen Processe. Berlin, 1872.

Grade mangelhaft und angreifbar geblieben. Mehrere Augenärzte fanden sich in Anbetracht dessen und mannigfaltiger anderer Erfahrungen denn auch bewogen, einen grossen Theil der bezüglichen Fälle als mit Embolie unvereinbar hinzustellen. Ich selbst¹⁾ habe im Hinblick auf Iwanoff's²⁾ Fall, in welchem alle der Embolie zugeschriebenen Symptome während des Lebens gegeben waren, an der Leiche aber kein Embolus gefunden wurde, das Vorkommen von Embolien der Arteria centralis bezweifelt und die Nothwendigkeit betont, nach anderen Krankheitsvorgängen auszuschaun, welche den fraglichen Symptomcomplex folgerichtiger abzuleiten gestatten.

Mittlerweile sind sechs Fälle mit Leichenbefunden veröffentlicht worden, welche jeden weiteren Einwand beseitigen und mit Bestimmtheit erweisen, dass die auf Embolie bezogenen Erscheinungen in gewissen Fällen wirklich durch Verstopfung der Centralarterie begründet werden. Ich lasse dieselben im Auszuge folgen.

Der erste Fall, in welchem ein Embolus der Centralarterie an der Leiche ganz unzweifelhaft nachgewiesen wurde, rührt von A. Sichel dem Jüngeren³⁾ her. Eine 54jährige Dame war am 1. Juli 1868 in Folge eines heftigen Schreckens am linken Auge plötzlich und vollständig erblindet. Tags darauf untersucht, zeigt sich die Peripherie des Gesichtsfeldes wieder frei, das Centrum aber auf 11 Cm. Seiten- und 8 Cm. Höhenabstand rings um den Fixirpunkt völlig dunkel. Der Augenspiegel ergiebt die Papille normal, die Venen von Blut leicht angefüllt, die Arterien von normalem Kaliber, der Augengrund wegen geringen Pigmentgehalts des Tapetes etwas blässer. In der Maculagegend findet sich ein dunkelrothes scharf umschriebenes Blutextravasat von 7 Mm. Breite und 4 Mm. Höhe. In der Gleicherregion sind sehr viele kleine Netzhauthämor-

¹⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 250.

²⁾ Iwanoff, Klin. Monatsblätter, 1868, S. 349. Ein von Loring (ibid., 1874, S. 316) mitgetheilte Fall, in welchem auch kein Embolus gefunden wurde, gehört nach den ophthalmoskopischen Erscheinungen kaum hierher. Auch der von Popp (Nagel's Jahresbericht, 1875, S. 307) berichtete Fall gestattet manchen Zweifel.

³⁾ A. Sichel, Arch. de physiologie, 1871, IV., p. 83.

rhagien und daneben zahlreiche weisse Flecken zu sehen, über welche hier und da Netzhautgefässe hinwegstreichen. Im Herzen ist eine Insufficienz der Bicuspidalklappen nachzuweisen.

Im Laufe zweier Monate bessert sich das Sehvermögen derart, dass die Kranke Nr. 17 der Jäger'schen Schriftscala zu lesen vermag. Doch sinkt dasselbe bald wieder in rapider Weise. Der Augenspiegel ergiebt nun die Symptome des trüben Opticusschwundes. Die Centralvenen sind, besonders im Bereiche der Papille, merklich von Blut überfüllt, gegen die Peripherie hin jedoch von normalem Kaliber. Die Arterien sind auf und nahe der Papille verschwunden. Sie werden daselbst von weisslichgrauen scharfbegrenzten Strängen ersetzt, welche gegen den Aequator hin sich in ausserordentlich dünne blutführende Zweige spalten, die gegen die Peripherie hin an Durchmesser wachsen. Um die Macula herum ist die Netzhaut diffus infiltrirt, einen trüben matten wie aufgelockerten Kreis bildend, in dessen Mitte ein tief braunrother unregelmässig runder Fleck lagert, umsäumt von dicht gedrängten Gruppen weisslicher glänzender Stippchen.

Sieben Monate später ist der rothe Fleck in der Macula und ihr trüber Saum völlig verschwunden. Die Arterien erscheinen fadenförmig und sind nicht mehr bis an die Peripherie zu verfolgen. Die Venen sind blutgefüllt geblieben, die Papille bietet das Bild reinen Schwundes.

Dreizehn Monate nach der ersten Untersuchung stirbt die Kranke. Der Leichenbefund bestätigt die Diagnose des Herzleidens. Die Arteria centralis retinae wird von ihrem Ursprunge aus der Arteria ophthalmica an mit der Scheere geschlitzt und in ihrer Lichtung bis 9 Mm. hinter der Sclera frei befunden. Hier verengert sie sich sehr, ihre innere Membran erscheint sehr gefaltet, eingeschrumpft. Ein Querschnitt, etwas näher dem Bulbus, zeigt an der inneren Wand des Gefässes anlagernd einen Haufen gelblicher rundlicher fein granulirter Körperchen, welcher etwa ein Drittel des Gefässlumens ausfüllt. In diesen beiden Durchschnitten ist die Arterie mit ihren drei Häuten und die in der Lichtung ganz normale Vene noch ganz leicht zu erkennen. Noch etwas höher füllt der oben beschriebene Körnerhaufen bereits das ganze Lumen der Arterie aus und die mit der letzteren in einer gemeinsamen Scheide gelegene Vene ist auf ein Viertel ihres Kalibers verengt. In einem 5 Mm. hinter der Scleraloberfläche geführten Querschnitte ist die Arterie auf das Doppelte erweitert und ganz mit jener Körnermasse erfüllt, welche der inneren Gefässhaut fest anhängt. Von der Vene ist hier keine Spur zu finden; doch zeigt sich selbe unmittelbar über dieser Stelle wieder und erscheint sehr abgeplattet und verengt. Von hier nach der Siebmembran hin wird die Arterie wieder frei in ihrer Lichtung, ist jedoch sehr verengt, ihre innere Haut stark gefaltet und runzelig. Die Vene hingegen zeigt sich hier etwas erweitert.

Der zweite Fall gehört *Pristley Smith*¹⁾ an. Er liegt mir im Originale nicht vor. Bei einem 58jährigen Manne wurde eine Woche nach der plötzlich eingetretenen vollständigen Erblindung des rechten Auges ophthalmoskopisch nachgewiesen: Netzhaut getrübt; um den Sehnerveneintritt herum verdichtet sich diese Trübung zu einem dichteren Hofe. In der Maculagegend ein dunkelrother Fleck, umgeben von einem weissen trüben, nach aussen hin verwaschenen Saume. Die Netzhautarterien zu sehr feinen blassen Linien verengt; die Centralvenen von der Papille gegen den Aequator hin an Kaliber wachsend. In der Aorta leichte Geräusche.

Vier Monate nach der ersten Untersuchung starb der Kranke. An der Leiche fand man die Aortenklappen verdickt, in eine höckerige Masse verwandelt. Der rechte Sehnerv war seiner ganzen Länge nach etwas geschrumpft. Auf einem Querschnitte desselben, knapp hinter dem Bulbus, war die Vene klaffend, aber verengt; die Arterie existirte als Gefässrohr nicht mehr, ihre ursprüngliche Lage war jedoch durch eine scharf begrenzte kreisförmige Stelle von concentrisch angeordnetem Bindegewebe gut gekennzeichnet.

Den dritten Fall bringt *Nettleship*.²⁾ Vier Tage nach der plötzlichen Erblindung des linken Auges eines 54jährigen Clerk wurde mittelst des Augenspiegels Oedem der Retina und Embolie der Arteria centralis retinae diagnosticirt. Die Erblindung erwies sich als blosse Verschleierung des Gesichtsfeldes. An den Herzklappen wurden deutliche systolische Geräusche nachgewiesen. Drei Monate später stellten sich Symptome acuten Glaukoms ein, daher die Iridektomie und später die Enucleation des Bulbus ausgeführt wurde.

Ein durch den Opticus des gehärteten Augapfels geführter Längsschnitt zeigte, dass die Centralarterie ein klein wenig hinter der Siebmembran sich in drei Aeste spaltete, wovon zwei ganz ausgefüllt waren von einem blassen Pfropfe, der nach hinten hin in den gemeinsamen Gefässpfropf hineinreichte und hier in zwei Spitzen auslief. Dieser Pfropf bestand in seinem hinteren jüngeren Theile aus weissen Rundzellen; in dem älteren Vordertheile aber, welcher auch die beiden Aeste verstopfte und allenthalben der inneren Gefässhaut fest anhing, mischte sich zwischen die Zellenmasse ein undeutlich faseriges Netzgewebe. Vor dem Pfropfe waren die drei Aeste sehr verengt, von dunklem Blute angefüllt. Die Intima und die stark verdickten übrigen Gefässhäute erschienen

¹⁾ *Pristley Smith*, *British med. Journ.*, 1874, p. 452, nach *Nagel's Jahresbericht*, 1874, S. 401.

²⁾ *Nettleship*, *Ophth. Hosp. Rep.* VIII., p. 9.

im Bereiche des Pfropfes und vor ihm ringförmig gefaltet. Die Vena centralis war in dem Schnitte nicht zu sehen.

Der vierte Fall ward von H. Schmidt¹⁾ veröffentlicht. Er betraf einen 58jährigen Mann, der an einem Herzfehler und in Folge embolischer Herde des Gehirns auch an linksseitiger Parese der Extremitäten litt. Zwanzig Stunden nach der plötzlichen Erblindung des linken Auges fand H. Schmidt auf der normal aussehenden Papille die Arterien blutleer, kaum als dünne Stränge erkennbar, aber doch eine Strecke weit in die Netzhaut verfolgbar. Die Centralvenen präsentirten sich auf der Netzhaut als dunkel blaurothe ziemlich dicke Striche. Besonders auffällig war der Mangel der sonst vorhandenen feineren Biegungen. An einzelnen Stellen zeigte sich eine Unterbrechung der Continuität der in ihnen enthaltenen Blutsäule. Die Gegend der Macula lutea und weiter nach der Papille zu war leicht grau getrübt; der gelbe Fleck trat nicht wie sonst im umgekehrten Bilde als Queroval mit braunrother, etwas »stumpfer« Färbung hervor. An einer Stelle, welche der Lage nach etwa dem unteren Rande der Macula entsprechen würde, fand sich eine dunkelrothe dicke quergestellte Linie von halbem Papillendurchmesser. — Morgens darauf zeigten sich die Erscheinungen von Iridochorioiditis.

Nach vier Monaten wurde vollständige Atrophie des Opticus und der Netzhaut sowie der hinteren Aderhautpartien nachgewiesen. Von der Papille giengen zwei sehr dünne Gefässäste nach innen und ein anderer leicht geschlängelter Zweig nach oben. Der letztere ward gegen die Peripherie hin etwas stärker und deutlicher.

Ein Jahr nach der ersten Untersuchung stirbt der Kranke. Das Lumen der Arteria centralis ist bis zur Sehnervenscheide offen. Von da an erscheint das dem Gefässe nachbarliche Gefüge des Opticus in einem gegen den Bulbus hin wachsenden Querschnitte atrophirt, während der Durchmesser des Nerven immer mehr sinkt. Die Centralarterie spaltet sich kurz nach dem Eintritte in den Opticus in zwei parallel nebeneinander ziehende Zweige, welche schon nahe der Gabel von einer merklich verdickten Bindegewebsscheide umhüllt sind, die mit dem atrophirten Nervengewebe in Eines zusammenfliesst. Von der Stelle an, wo die Centralvene den beiden arteriellen Aesten anliegend erscheint, bis nach vorne sind die beiden letzteren vollständig ausgefüllt von einer grösstentheils hyalinen gelblichen Masse, die durch Querlinien in verschiedene unregelmässige Abtheilungen zerfällt. Es besteht dieselbe der Hauptmasse nach aus einer homogenen zellenfreien Substanz, zum kleineren Theile, besonders an einer der Wand nahen Stelle,

¹⁾ H. Schmidt, Arch. f. Ophthalmologie XX., 2, S. 287.

aus zelligen Gebilden und lässt einen cylindrischen Schlauch erkennen, der rothe Blutkörperchen zu enthalten scheint und möglicherweise als ein neugebildetes Gefäss zu betrachten ist. Die Arteria centralis ist dabei verengert und ihre Intima in glänzenden Wellenlinien gefaltet. Die Centralvene ist zusammengefallen, etwas Blut führend.

Ein fünfter Fall wird von Gowers¹⁾ erzählt. Es bestand in demselben gleichzeitig eine Embolie der linken Arteria centralis retinae und der linken Arteria fossae Sylvii. Ein 30jähriger Mann war plötzlich bewusstlos geworden. Vollständige Lähmung der rechten Extremitäten, leichte Lähmung des Gesichtes. Theilweise Rückkehr des Bewusstseins und Besserung der Hemiplegie. Zwei Monate nach dem Anfälle stirbt der Kranke an seinem Herzfehler. Die Augenspiegeluntersuchung war fünf Tage nach dem Anfälle vorgenommen worden und ergab im Allgemeinen das der Embolie zukommende Krankheitsbild, doch fehlte der rothe Fleck auf der Macula.

Die anatomische Untersuchung des linken Auges nach Härtung desselben stellt heraus, »dass die Centralarterie im Opticus an einzelnen »Stellen zwar erweitert, aber grösstentheils so contrahirt war, dass »ihr Kaliber eine blosser Linie darstellte. Die Gefässwandungen verdickt, »doch nur proportional der Gefässcontraction. Keine Faltenbildung in »der Intima. Die erweiterten Partien des Gefässes entsprechen einige Male »dem Abgange eines Astes der Arterie in die Substanz des Sehnerven. In »der Papille selbst ist das Kaliber der Hauptäste der Arterie ungemein ver»ringert. Hier und da, im Opticus und in der Papille, sind feine granuläre »Massen in den Gefässen zu sehen. Der grösste Pfropf sitzt im Haupt»stamme der Centralarterie, ungefähr $\frac{1}{8}$ '' hinter der Lamina cribrosa. Der »Pfropf hat eine längliche Gestalt, ist $\frac{1}{300}$ '' lang, ungefähr $\frac{1}{800}$ '' breit, er»scheint granulirt, viele dunkle Punkte enthaltend. Dass er das Gefäss nicht »ganz ausfüllt, rührt unzweifelhaft von der durch das härtende Medium her»beigeführten Schrumpfung her. Eine kurze Strecke vor dem länglichen »Pfropfe (gegen die Lamina hin) liegt eine kleine rundliche Masse, ebenso »findet sich in einer der verengerten Papillenarterien ein Quantum kör»niger Substanz. Die Centralarterie ist hinter der embolischen Stelle, die »das Präparat zeigt, verengt.«

»Die Kerne sind im Opticus nicht vermehrt, die Nervenfasern zeigen »daselbst beginnende Degeneration, einzelne Myelinkugeln. Papille nicht ge»schwollen, die runden Kerne längs den Nervenfasern vermehrt, stellenweise »in ovalen Haufen zwischen den Nervenfasern angesammelt. Die Nervenfaser»schichte der Retina in der nächsten Umgebung der Papille ein wenig an»geschwollen; unter der geschwellten Partie, wahrscheinlich entsprechend der

¹⁾ Gowers, Nagel's Jahresbericht, 1875, S. 308.

»mit dem Spiegel wahrgenommenen Trübung, zeigt sich die ganze Dicke der »Netzhaut mit kleinen Körperchen, die den Elementen der Körnerschichten »gleichen, infiltrirt. . . . Der Hauptembolus sass wahrscheinlich beim Eintritt der Centralarterie in den Nervenstamm, da das Gefäss in centripetaler »Richtung hinter dem früher beschriebenen Embolus verengt war.«

Ein sechster etwas zweifelhafter Fall, gehört wieder Nettleship¹⁾ an. Ein 62jähriges Weib erblindet plötzlich, nachdem durch einige Tage leichte Schmerzen in der rechten Kopfhälfte vorangegangen, unter plötzlich auftretendem überaus heftigem Kopfschmerze am rechten Auge. Keine Lichtempfindung. Der Rand der Sehnervpapille durch eine trübe Verfärbung verwaschen; Venen breit und gewunden; Arterien eng und fadenförmig. Nach einigen Wochen glaukomatöse Erscheinungen, Iridektomie und später Enucleation des Auges.

»Die anatomische Untersuchung des enucleirten Bulbus ergibt: »Arteria centralis retinae in ihrem Durchmesser verringert; Intima stark »und unregelmässig gefaltet, am meisten an einer ein wenig über der Lamina »cribrosa gelegenen Stelle; Adventitia, sowohl des Hauptstammes als eines »im Präparate sichtbaren Hauptastes, verdickt, mit feinkörniger Substanz infiltrirt. Das Lumen der Arteria centralis (nicht an allen Stellen in gleicher »Weise) erfüllt mit einer fibrösen Masse, welche mit molekulärer, weisse und »einzelne rothe Blutkörperchen enthaltender Substanz gemischt erscheint. An »der Stelle der stärksten Faltung der Intima ist das Lumen des Gefässes »vollständig mit diesen Massen ausgefüllt. Unzweifelhaft hat also die Centralarterie durch eine beträchtliche Zeit vor der Enucleation des Bulbus aufgehört, Blut zu führen. Der Inhalt des Gefässes ist wahrscheinlich fibrinärer »Natur, die Räume und Kanäle in demselben sind möglicherweise neugebildete »Gefässe im organisirten Fibrin.«

Ein siebenter und der Zeit seiner Veröffentlichung nach der erste Fall, in welchem an der Leiche ein Embolus als Veranlassung des eigenthümlichen Symptomencomplexes diagnosticirt worden ist, wurde 1858 von Graefe²⁾ eine Woche nach der plötzlichen Erblindung untersucht. Derselbe fand absolute Blindheit des betreffenden rechten Auges. Die Papilla optici erschien ganz bleich, sämmtliche Gefässe innerhalb derselben auf ein Minimum reducirt. Die Hauptarterienstämme zeigten sich auch jenseits der Papille auf der Netzhaut als ganz schmale Linien, deren Aeste in entsprechender Weise immer feiner und feiner wurden. Auch die Venen waren an allen Punkten dünner als in der Norm, aber ihre Füllung stieg gegen den Aequator hin. Zwei Tage darnach

¹⁾ Nettleship, Nagel's Jahresbericht, 1875, S. 310.

²⁾ Graefe, Arch. f. Ophthalmologie V., 1, S. 136.

wurde in einer Vene eine grosse Unregelmässigkeit der Füllung beobachtet, in der Art, dass verhältnissmässig gefüllte und völlig blutleere Strecken wechselten. Dabei gewahrte man eine vollkommen arhythmische Bewegung der im Gefässrohre enthaltenen Blutcylinder, welche bald stossweise nach dem Opticus vorrückten, bald wiederum vollkommen stillstanden. In der Regel ergoss sich das Blut aus den gefüllten Räumen in die dazwischen gelegenen blutleeren, so dass der Unterschied in der Füllung ein geringerer, die Unterbrechungen der Blutsäule weniger auffallend wurden. Allmählig zog sich das Blut wieder in bestimmte Gefässstrecken zusammen, so dass sich ungefähr der ursprüngliche Anblick wieder herstellte. Auch die ganze Form und Schlängelung der Vene variierte während dieser Erscheinung. Am stärksten entwickelt war das erwähnte Phänomen in einem etwa 3''' jenseits der Papillengrenze gelegenen Abschnitte des Gefässes. Dessen innerhalb der Papille gelegener Abschnitt schien in der Regel blutleer, nur bei den stärksten Circulationsstössen drang das Blut in denselben ein und nur höchst ausnahmsweise durchlief es denselben bis zur Ausmündungsstelle. Noch einige Tage später war die eigenthümliche Kreislaufsstörung in allen Venen wahrzunehmen. Dabei zeigte sich wieder eine Andeutung quantitativer Lichtempfindung nach innen und oben.

Eine Woche nach der ersten Untersuchung wurde die centrale Netzhautregion schleierartig getrübt und diese Trübung verdichtete sich bald bis zur vollkommen opaken grauweissen Infiltration mit weisslichen Stippchen und Pünktchen, während die nächste Umgebung des Foramen centrale als ein intensiv kirschrother Fleck von etwa ein Viertel Papillendurchmesser hervortrat.

Vierzehn Tage nach der Iridektomie sah man von dem ganzen Netzhautleiden nur noch eine schwache Andeutung, es markirte sich die Zone, in welcher früher jene Trübung ihre Höhe erreicht hatte, durch einen lichtgrauen Ring, innerhalb dessen das Netzhautgewebe höchstens mit einem feinen Schleier durchzogen war. Dabei war ein weit präciserer Lichtschein in der Schläfengegend des Gesichtsfeldes nachzuweisen, ja der Kranke vermochte daselbst sogar die Bewegung einer Hand zu erkennen. Später entwickelte sich vollständiger Schwund der Papille und ein diastolisches Aftergeräusch liess auf stenosirte Aortenklappen schliessen.

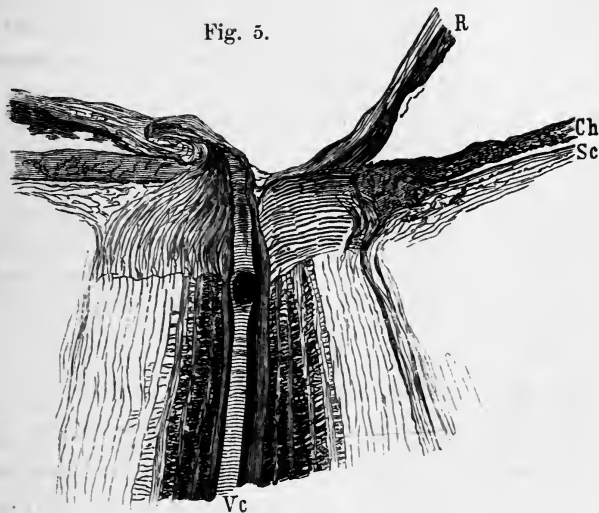
Anderthalb Jahre darnach gelang es Schweigger,¹⁾ in den Besitz des Auges zu kommen und dieses anatomisch zu untersuchen. Er sagt darüber wörtlich: »Fig. 10, Taf. III giebt die Abbildung des Längsschnittes des Sehnerven. Die Arteria centralis retinae zeigt sich durch einen Embolus vollständig oblitterirt. Derselbe hatte sich bis in die Gegend der Lamina cribrosa durch die Arterie durchgedrängt, hier aber, wo kein Raum

¹⁾ Schweigger, Vorlesungen über den Gebrauch des Augenspiegels Berlin, 1864. S. 140.

»zu schaffen ist, war er aufgehalten worden. . . . Hinter dem Embolus ist »die Arterie durch einen Thrombus obturirt. Leider war die Retina bereits »zu sehr cadaverisch verändert etc.«

Die Abbildung, auf welche Schweigger sich bezieht, ist in bestehendem Holzschnitte (Fig. 5) wiedergegeben. So weit es sich um die Arteria et vena centralis mit nächster Umgebung handelt, wurde die Schweigger'sche Lithographie mit allen Einzelheiten in die Zeichnung aufgenommen. Der Rest wurde blos skizzirt. Man sieht einen sehr dunkel gehaltenen rundlichen Pfropf nahe der Siebmembran in der Lichtung der Arteria centralis steckend. Die Wandungen dieser Schlagader erscheinen von dem Pfropfe ein klein wenig ausgebaucht, im Uebrigen aber in der ganzen

Fig. 5.



Länge des Präparates ohne Spur von Verdickung oder sonstiger pathologischer Veränderung. Ebenso erscheinen die anliegenden Theile des Opticusgefüges vollkommen normal. Die Lichtung der Centralarterie selbst ist in der ganzen Ausdehnung des Präparates vor und hinter dem Pfropfe eine vollkommen gleichmässige und freie, der runde Embolus steckt wie eine Kugel im Rohre. Die Abbildung erinnert lebhaft an Fig. 4—7 der dem Cohnheim'schen Werke¹⁾ beigegebenen lithographirten Tafel.

Auf so unvollständige Daten hin — und andere lagen im Jahre 1870 nicht vor — war es gewiss überaus schwer, das Gegebenes eines seit anderthalb Jahren bestehenden embolischen Processes in der

1) Cohnheim, Untersuchungen über die embol. Processe. Berlin, 1872.

Centralarterie anzuerkennen, umso mehr, als das von Schweigger Mitgetheilte sich in keiner Weise mit dem in Uebereinstimmung bringen liess, was in jedem Lehrbuche der pathologischen Anatomie über Embolismus zu lesen ist. Und doch nahm es Schweigger¹⁾ sehr übel, als ich²⁾ die Unzulänglichkeit der gelieferten Thatsachen betonte, was übrigens auch Roth³⁾ verbrach. Statt indessen durch eine authentische Abbildung und durch eine genaue Darstellung des mikroskopischen Befundes jeden Zweifel zu bannen und damit der Wissenschaft in einer so wichtigen Sache einen Dienst zu leisten, verschanzte sich Schweigger hinter die Autorität Anderer, indem er schreibt: »Zur Beruhigung für Herrn v. Stellwag erlaube ich mir zu bemerken, dass die betreffenden Präparate sich noch in meinem Besitze befinden, und dass alle Sachverständigen, welche sie bisher gesehen haben — unter Anderen hatten noch kurz vor dem Drucke dieser Zeilen, die Herren Prof. Virchow und Cohnheim die Freundlichkeit, dieselben genau zu untersuchen — sie für völlig beweisend gehalten.«

Nach dem Zeugnisse Virchow's und Cohnheim's kann es selbstverständlich nicht dem geringsten Zweifel unterliegen, dass Schweigger wirklich mehrere Präparate von einer Embolie der centralen Netzhautschlagader besitze. Es ist damit aber nicht entschieden, ob den beiden Koryphäen das abgebildete und beschriebene Präparat mit der schwarzen Kugel in der Lichtung der sonst ganz unveränderten Centralarterie vorgelegen und von ihnen als »völlig beweisend« anerkannt worden ist. Und um das handelt es sich hier.

Fasst man das ophthalmoskopische Bild in's Auge, unter welchem die Embolie der Centralarterie sich bisher gezeigt hat, oder auf Grundlage dessen man die Diagnose eines solchen Zustandes für gerechtfertigt hält, so ergeben sich zwei Haupttypen, die in der Wirklichkeit jedoch, wenigstens was einzelne Erscheinungen betrifft, in einander fliessen und später, wenn zahlreiche genaue Untersuchungen ganz frischer Fälle vorliegen, möglicherweise in einen Einzigen verschmelzen werden.

Bei der einen dieser beiden Erscheinungsformen, deren ersten Repräsentanten Ed. Jäger⁴⁾ geliefert hat, treten im Augenspiegelbilde jene Merkmale deutlich und klar hervor, welche

1) Schweigger, Handbuch, 1871, S. 477.

2) Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 249.

3) Roth, Klin. Monatsblätter, 1872, S. 344.

4) Ed. Jäger, Staar und Staaroperation. Wien, 1854. S. 104.

Cohnheim¹⁾ in seinem Fundamentalwerke als charakteristisch für die ersten Phasen des der Verstopfung einer »Endarterie« folgenden Processes erwiesen hat.

Bei der anderen Erscheinungsform, für welche Graefe²⁾ (S. 247) das erste Beispiel veröffentlicht hat, sind die Symptome der Fluxion mit der darauf folgenden Anschoppung der Gefässe nur angedeutet oder scheinen ganz zu fehlen, wobei allerdings eine zu späte Untersuchung eine Rolle spielen kann.

Ich habe von beiden Haupttypen Fälle in ganz frischem Zustande beobachtet und längere Zeit behandelt. Ich hoffe, dass deren Beschreibung nicht ganz ohne Nutzen sein werde.

Ed. Jäger's Fall betraf einen 72jährigen Mann, welcher über Nacht am rechten Auge vollkommen erblindet war. Wenige Stunden darnach untersucht, zeigte die Netzhaut keine erkennbaren krankhaften Veränderungen. Der Sehnerv, mehr gelb gefärbt, liess nur schwache Andeutungen bläulicher Flecken wahrnehmen. Das im Allgemeinen schwach entwickelte Gefässsystem der Retina zeigte, besonders in den grösseren Stämmen, einen verhältnissmässig geringen Durchmesser. Die entsprechend grossen Arterien und Venen hatten einen gleichen Durchmesser und eine gleich dunkelrothe Farbe; doppelte Contouren waren nicht sichtbar, so dass man die Arterien und Venen nur durch die mit grosser Deutlichkeit sichtbare centrifugale und centripetale Blutcirculation von einander unterscheiden konnte. Dieselbe erschien je nach dem Durchmesser der Gefässe als ein langsames oder schnelleres, gleichförmiges oder unterbrochenes (nicht rhythmisches) Fortrücken eines ungleich roth gefärbten Blutstromes. In den Hauptstämmen zeigte der Blutstrom in der Ausdehnung eines Viertels oder des ganzen Durchmessers des Gefässes lichtere und dunkelrothe Färbungen, die jedoch bei dem Fortrücken des Blutes sich stets veränderten, so dass die lichter Stellen kleiner wurden und ganz verschwanden und dagegen an anderen Orten sich neuerdings bildeten. Das Fortrücken des Blutes erschien daselbst gleichförmig, aber äusserst langsam. In den mittleren Gefässen war die Blutbewegung rascher und häufig auf kurze Zeit stockend, die lichter Stellen im Blute blässer roth; dieselben sowie die dunkleren Stellen hatten eine grössere Ausdehnung, die eines 2—4fachen Gefässdurchmessers. In den feinsten auf dem Sehnerven sichtbaren Gefässchen zeigte sich der Blutlauf am raschesten, aber auch

¹⁾ Cohnheim, Untersuchungen über die embol. Processe. Berlin, 1872. S. 18.

²⁾ Graefe, Arch. f. Ophthalmologie V., 1, S. 136.

am meisten gestört. Der äusserst zarte Blutstrom erschien plötzlich unterbrochen, der dunkelrothe Theil des Blutes verlief sich und das Gefässchen, kaum erkennbar, schien die Farbe des Sehnerven angenommen zu haben; nun drängte sich im unterbrochenen Laufe eine kürzere oder längere Blutsäule durch das Gefäss hindurch; dieser folgte in kleineren oder grösseren Zwischenräumen eine ausgedehntere oder noch geringere Menge von Blutkügelchen, so dass man beinahe einzelne Blutkügelchen zu erkennen glaubte und plötzlich war das ganze Gefässchen mit Blut gefüllt, dessen einzelne Theile im raschen Laufe mehr dahin zu rollen als ruhig zu fliessen schienen.

Diese Bluteirculation — in den entsprechenden Venen und Arterien von gleicher Schnelligkeit — verminderte sich nach und nach zusehends, es traten hier und da auf längere Zeit Stockungen ein, so dass sie endlich nach 24 Stunden vollkommen gehemmt war. Die Retina hatte nun im Allgemeinen eine etwas dunklere rothe Farbe angenommen, der Durchmesser aller Gefässe sich etwas vergrössert. Die kleinsten Gefässe strotzten von Blut, ohne dass man lichtere Stellen oder eine Unterbrechung des gleichförmig dunkelrothen Blutstromes wahrnehmen konnte, und waren verhältnissmässig am stärksten ausgedehnt. Die mittleren Gefässe zeigten hier und da eine kurze Unterbrechung in ihrer Färbung in der Ausdehnung des halben bis zweifachen Durchmessers derselben. Die Hauptstämme waren in grösserer Ausdehnung gleichförmig mit rothem Blute ausgefüllt. Dagegen hatten die wenigen lichtereren der Unterlage gleichgefärbten Stellen eine Ausdehnung des zwei- bis vierfachen Gefässdurchmessers. Die deutlich sichtbaren Wandungen derselben liessen daselbst keine Verminderung des Volumens erkennen. Es hatte den Anschein, als ob die Blutkörperchen sich stellenweise mehr auseinander gedrängt und das Blut sich in einen rothen und in einen durchsichtigen Theil getrennt hätte, welche die Gefässe gleichförmig ausfüllten. In den kleinsten und mittleren Gefässen fand nicht die geringste Bewegung statt, in den grösseren Stämmen konnte man noch bei grosser Aufmerksamkeit im Verlaufe einer bis zwei Minuten eine Abnahme der lichtereren Stellen und endlich ein Verschwinden derselben mit einem gleichzeitigen Auftreten an einem andern Orte bemerken.

Nach der Anwendung von Blutegeln konnte man nach und nach eine grössere Bewegung des Blutes bemerken, so dass innerhalb 48 Stunden derselbe Zustand wieder hergestellt war, wie er am ersten Tage beobachtet worden war und auch im äusseren Theile des Gesichtsfeldes mühsam Finger gezählt wurden.

Am achten Tage konnte man wieder die Venen von den Arterien unterscheiden. Die ersten behielten ihr früheres Kaliber, die letzteren dagegen zeigten einen geringeren Durchmesser, schwach doppelte Contouren, lichtere Färbung und strotzten nicht mehr so stark von Blut. Die Blutströmung war bedeutend beschleunigt, mehr gleichförmig,

weniger stockend, was besonders leicht in den grösseren Stämmen zu erkennen war, indem die lichter und dunkleren Stellen im Blute fortbestanden, ja sich vermehrt hatten, dagegen aber an Ausdehnung vermindert erschienen.

Am zwölften Tage war die Färbung der Retina lichter roth, die Venen liessen doppelte Contouren erkennen und hatten an Kaliber abgenommen, besonders die kleinsten Zweige. Die verschiedene Färbung im Blute erschien nicht mehr so gleichförmig und scharf abgegrenzt, die Circulation gleichförmiger und rascher, deutlich sichtbar in den Venen, schwieriger in den grösseren und kaum mehr in den kleineren Arterien erkennbar.

Am fünfzehnten Tage zeigte sich die Blutcirculation nur mehr in den grösseren Venen deutlich, am zwanzigsten Tage hörte die Beobachtung wegen zunehmender Linsentrübung auf.

Mein Fall betrifft einen schwächlich gebauten, mittelgrossen, 40jährigen Advocaten mit geringgradiger Myopie und normaler Sehschärfe an beiden Augen. Derselbe litt einige Jahre vor der Erblindung des rechten Auges wiederholt an lang andauernden Anfällen von Rheumatismus der Intercostalmuskeln und wurde überdies viel von chronischem Bronchialkatarrh geplagt. Der letztere bedingte mit freiem Ohre auf Distanz hörbare Rasselgeräusche und eine lästige Schwerathmigkeit, die besonders beim Stiegensteigen u. s. w. sich vermehrte. Oefters war auch starkes Herzklopfen zu beobachten, doch ein organisches Herzleiden von dem behandelnden Arzte, Prof. Skoda, dem Kranken gegenüber stets abgelaugnet worden. Ich hatte den Kranken seit mehreren Jahren wiederholt an leichten Iritiden behandelt, die bald rechts, bald links zum Ausbruche gekommen waren, jedoch stets in der kürzesten Zeit unter dem Gebrauche von Atropin und unter Handhabung strenger Augendiät, ohne eine Spur zu hinterlassen, rückgängig wurden.

Im Sommer 1873 zeigte sich eine plötzliche Vermehrung der Myopie, besonders linkerseits, wo auch eine Abnahme der centralen Sehschärfe nachgewiesen wurde. Der Augenspiegel ergab an der unteren äusseren Grenze der Papille ein sehr schmales sichelförmiges, etwa ein Sechstel des Papillendurchmessers betragendes Staphyloma posticum mit ganz unregelmässiger, stark pigmentirter, zackiger Aussengrenze und blassröthlichem, schmutzig gewölktem Grunde. Vor dieser ektatischen Scleralpartie, im Glaskörper schwebend, wurde

ein feiner Nebel sichtbar, welcher durch längere Zeit fortbestand, daher der Kranke, der früher besonders das linke Auge bei seinen Arbeiten verwendete, jetzt vorzugsweise das rechte in Gebrauch zu ziehen bemüht war.

Am 6. October 1873, Morgens halb 11 Uhr, beim Ersteigen der Treppe zu seinem Bureau bemerkte der Kranke plötzlich eine Verdunkelung seines rechten guten Auges. Beim Verschlusse des linken Auges erschien das Gesichtsfeld des rechten ganz dunkel, mit Ausnahme einer ganz kleinen Stelle, die es ihm ermöglichte, das Auge und einen kleinen Theil des Gesichtes eines andern Menschen zu erkennen. Es ist ungewiss, ob diese Stelle in oder ausser der Mitte des Sehfeldes gelegen war, da binnen 25 Minuten sich Alles wieder aufgehellt hatte und der Kranke so gut wie früher sah, was ich, sogleich herbeigerufen und etwa eine Stunde darnach eintreffend, mit Bestimmtheit nachweisen konnte. Der Augenspiegelbefund war jetzt vollkommen normal. Ich verordnete grösste Ruhe und wies den Kranken an, mich sogleich wieder zu benachrichtigen, falls irgend etwas Beunruhigendes eintreten sollte.

Gegen 2 Uhr desselben Tages stellte sich abermals Erblindung des rechten Auges ein und diese war nun eine bleibende, fast vollständige; nur etwas nach aussen von der rechten Schläfe spielende Finger konnte der Kranke zeitweilig ganz unbestimmt wahrnehmen, nicht aber zählen.

Um 4 1/2 Uhr, also dritthalb Stunden nach dem letzten Anfalle, wurde der Kranke ophthalmoskopisch untersucht. Ich fand den Augengrund normal geröthet, aber stark getäfelt, die Papille jener des andern Auges vollkommen gleich gefärbt, zart röthlich und nur an der Grenze von einem höchst feinen Schleier übergossen. Ich konnte deutlich alle acht Hauptgefässstämme der Netzhaut und ausserdem eine grosse Anzahl feiner stark mit Blut gefüllter Gefässe unterscheiden. Die Hauptgefässstämme erschienen etwas dünner als am andern Auge, waren durchwegs stielrund und liessen doppelte Contouren nicht erkennen. Alle Gefässe, die grossen und kleinen, führten

gleichmässig dunkelrothes Blut, so dass es unmöglich war, die Arterien und die Venen aus der Farbe ihres Inhaltes zu bestimmen. An der nasalen unteren Hauptvene zeigte sich die Blutsäule vielfach unterbrochen, indem dunkelrothe und helle Cylinder von wechselnder Axenlänge auf einander folgten und in einer unregelmässigen wenig excursiven Bewegung hin und her rückten. Die an Verzweigung grenzende Aufregung des Kranken und seine Empfindlichkeit hiessen mich eingehende Studien über die Beweglichkeit dieser Cylinder sowie über die Folgen eines auf den Bulbus ausgeübten Druckes unterlassen. Die untere temporale und die beiden oberen Hauptvenen waren ihrer ganzen Länge nach bis in die Endzweige gleichmässig gefüllt von dunkelrothem Blute; ihre Centralstücke erschienen gegen die Gefässpforte hin deutlich zugespitzt. Die übrigen vier Hauptgefässstämme, offenbar die vier grossen Netzhautschlagadern, waren in ihrem centralen, über der Papille gelegenen und in dem peripheren Theile ganz blutleer und fast unsichtbar. Es bestand eben nur eine theilweise Füllung derselben jenseits des Sehnerveneintrittes und die Länge der gefüllten Strecken wechselte in den einzelnen Stämmen. Der gefüllte Theil zeigte sich von dunklem venösen Blute fast strotzend, war wenig geschlängelt und spitzte sich nach beiden Enden spindelig zu. Eine Bewegung konnte ich in diesen Blutsäulen nicht wahrnehmen. Die Maculagegend war durch einen tief blutrothen Fleck von rundlicher Form gekennzeichnet, um welchen herum eine zarte schleierähnliche Trübung der Netzhaut bemerkbar wurde.

Am folgenden Tage, dem 7. October, wurde ein Consilium mit Herrn Prof. Skoda und Arlt abgehalten. Der Erstere constatirte den Bestand von Vegetationen auf den Herzklappen, indem die Rauigkeit des zweiten Herztones sehr ausgesprochen war; eine wirkliche Insufficienz der Bi- und Tricuspidalklappen konnte jedoch nicht nachgewiesen werden. Dem Letzteren fiel bei dem ersten Blicke in das kranke Auge auf, dass in der Netzhaut lauter Venen zu sehen seien und keine Arterien. Im Uebrigen

war der Befund jetzt ein wesentlich anderer wie Tags zuvor. Die Netzhaut erschien jetzt nämlich fast ihrer ganzen Ausdehnung nach wie aufgequollen, dicht und ziemlich gleichmässig getrübt, rahmähnlich gelbweiss und völlig undurchsichtig. In der nächsten Umgebung der Papille lichtete sich diese Trübung etwas, so dass der fast normal geröthete Sehnerveneintritt, an seiner Grenze nur von einem dichten Schleier gedeckt, sich zeigte. Dem oberen inneren Umfange der Scheibe anstehend stach ein braunrother, etwa dreiviertel papillengrosser Fleck sehr stark von der Umgebung ab. Derselbe war scharf begrenzt und liess hinter einer feinen schleierartigen Trübung eine ganz unregelmässige, wolkig streifige, dunkle Zeichnung erkennen. Auf den ersten Blick konnte man ihn für einen Bluterguss halten. Doch war er dies nicht, sondern eine durchscheinend gebliebene Stelle der Netzhaut, durch welche die von Blut überfüllte dunkelrothe Aderhaut mit den zerworfenen Resten des Tapetes hindurchleuchtete. In der Maculagegend war der grosse dunkelrothe Fleck nur mehr als ein kleines, einem Flohstiche ähnliches, rothes Pünktchen zu sehen. Alle vier Hauptvenen waren ihrer ganzen Ausdehnung nach gleichmässig mit Blut gefüllt, die Unterbrechungen der Blutsäule verschwunden. Die Arterien zeigten sich jedoch noch in ihrem centralen und peripheren Theile leer, indem sie blos streckenweise jenseits der Papille dunkelrothes Blut führten. Auch die kleineren sichtbaren Gefässe enthielten blos dunkles Blut und hatten von ihrem Kaliber nichts eingeblisst.

Am 9. October war die Trübung der Netzhaut schon etwas geringer, die Papille bei normaler Färbung umschleiert, der braune Fleck an ihrer Grenze unverändert. Die Venen erschienen nun bereits gut gefüllt, die Arterien nur streckenweise, sie enthielten noch immer dunkles Blut.

Am 15. October hatte die Netzhauttrübung um ein Weiteres abgenommen. Die Arterien waren allenthalben von Blut gefüllt, doppelt contourirt. An der unteren Grenze der Papille

machte sich jetzt ein von der Netzhaut gebildeter trüber Wulst bemerklich, welcher die Breite von etwa einem Viertel des Papillendurchmessers hatte, gegen den Sehnerveneintritt hin steil abfiel, in der entgegengesetzten Richtung aber sich sanft abdachte und nach rechts und links spitz in die Netzhaut verlief. Die darüber hinwegziehenden Gefässe machten am centralen Rande einen steilen Bogen. Ich dachte anfänglich an eine beginnende Abhebung, es war aber wahrscheinlich bloß eine durch Oedem gebildete Querfalte.

Am 20. October war diese Falte völlig verschwunden. Es erschien nun die Netzhaut ihrer ganzen Ausdehnung nach bloß florig getrübt. Der Fleck in der Macula bestand fort, ebenso jener an der Papillengrenze, doch war die Färbung beider nicht mehr so dunkel, wahrscheinlich weil der Blutgehalt der Uvea wesentlich vermindert war. Es präsentirten sich jetzt nämlich alle Venen und Arterien ihrer ganzen Länge nach als blutführend. Die Arterien waren allerdings schwächer als in der Norm, doch bereits deutlich doppelt contourirt. Der Kranke behauptete, wiederholt schläfenwärts gelegene Objecte, z. B. die Finger einer Hand, einen halben Kopf u. s. w. gesehen zu haben. Bei der Untersuchung jedoch erwies sich das ganze Gesichtsfeld blind. Nach oben aussen wurden allerdings Finger einer Hand undeutlich erkannt, aber nicht gezählt, und bei Fortsetzung des Versuches erlosch alsbald jede Spur qualitativer Lichtempfindung.

Von nun an sah ich den Kranken nur mehr selten, da ich ihm die Nutzlosigkeit jeder directen Behandlung vorgestellt hatte.

Am 25. Februar 1875 konnte ich ihn neuerdings einer genaueren Untersuchung unterziehen. Der Sehnerv war jetzt etwas blässer als in der Norm, an der Schläfenseite sehr auffällig eisen-grau verfärbt, doch noch immer von dem zarten Roth der Ernährungsgefässe überhaucht, besonders deutlich in der peripheren Zone. Ein schmales sichelförmiges Staphyloma posticum mit stark pigmentirtem Rande umsäumte die äussere Grenze. Von Gefässen waren bloß fünf Venen zu sehen, sämmtlich überaus schmal. Das

stärkste Kaliber hatte eine Vene, welche ohne Aeste abzugeben schräg nach innen lief und über den Gleicher hinaus verfolgt werden konnte, ja gegen die Peripherie hin eher breiter ward. Eine andere Vene ging nach unten und gabelte sich noch innerhalb der Papille in zwei Aeste. Eine dritte Vene strich nach unten aussen und verlor sich gleich der vorigen mit ihren beiden Zweigen schon vor der Gleicherzone. Keine Spur von Lichtempfindung.

Bald darauf erkrankte das linke Auge an Iridochorioiditis mit starker Glaskörpertrübung und das rechte folgte nach. Der Zustand schwankte Monate lang zwischen Verschlimmerungen und Nachlässen und links schläfenwärts, einige Linien hinter der Hornhautgrenze, bildete sich eine etwa hanfkorn-grosse unregelmässig begrenzte Scleralektasie.

Anfangs August 1877 starb der Kranke nach langem und schwerem Herzleiden, während ich auf einer Ferialreise begriffen war.

Des bequemerem Vergleiches halber erlaube ich mir, aus Cohnheim's Fundamentalwerke¹⁾ jene Stellen anzufügen, welche sich auf die künstliche Embolisirung von Endarterien beziehen.

»Ist eine Endarterie durch einen Embolus verstopft, so wird »jenseits des Embolus immer absolute Bewegungslosigkeit »herrschen, in den Arterienzweigen sowohl, als auch in den Capil- »laren und abführenden Venen, bis zu der Stelle, wo die betreffende »Vene zusammenfliesst mit einer anderen, die von einer zweiten »nicht verstopften Arterie gespeist wird . . . Hierfür kann es auch »von keinem Belang sein, ob die Verstopfung plötzlich oder all- »mählig zu Stande gekommen; im ersteren Falle ist es eine Säule »rothen Blutes, welche bewegungslos die Gefässe anfüllt, während »im zweiten alle Gefässe blass sind und vielleicht selbst nur eine »so geringe Menge von Plasma enthalten, dass man sie füglich als »zusammengefallene betrachten kann.

¹⁾ Cohnheim, Untersuchungen etc. Berlin, 1872. S. 18.

»Nicht lange indessen hält dieser Ruhezustand an. Bald nämlich beginnt unter den Augen des Beobachters in den bisher stromlosen Venen eine rückläufige Bewegung. Es beginnt dieselbe an der Vereinigungsstelle der ruhenden mit der strömenden Vene, indem letztere zwar den grössten Theil ihres Inhaltes in normaler Richtung zum Herzen hin entleert, eine gewisse Quantität davon aber auch in den bewegungslosen Venenast vorschiebt, in direct von jener divergirender Richtung. Langsam und ganz allmählig dringt nun in der unbewegten Vene die Blutsäule vor, rückläufig bis in die Capillaren hinein, und selbst über diese hinaus in die Arterienäste: um so leichter und bequemer, je leerer das Gefässgebiet zuvor gewesen. Anfangs geschieht das Vordringen der rückläufigen Blutsäule ganz gleichmässig, wie der Venenstrom überhaupt; sobald aber die Füllung des Gefässgebietes einen gewissen Grad erreicht hat, so stellt sich eine Art rhythmischer Bewegung ein, ein Va-et-vient, ganz ähnlich, wenn nicht schon so energisch, wie bei der Stauung nach Unterbrechung des venösen Abflusses.«

Die successive Erfüllung des Gefässgebietes der embolisirten Arterie mit Blut, die Anschoppung, wird nach einiger Zeit auch für das unbewaffnete Auge kenntlich. »Bis es dazu gekommen, darüber vergehen allerdings meist einige Stunden; von da ab aber wird der betreffende Abschnitt der Zunge immer lebhafter roth, und nach Ablauf von 1—2 Tagen erscheint derselbe in dem ruhig liegenden, nicht ausgespannten Organ als ein dunkelrother, scharf abgegrenzter Keil, gegen den die übrige Zunge durch ihre Blässe aufs Lebhafteste absticht.

»Die Erklärung für diesen Vorgang der Anschoppung ist die einfachste von der Welt. In dem ganzen Gefässbezirke hinter dem Pfropfe ist der Druck Null, in der communicirenden strömenden Vene zwar gering, doch immer positiv, und so muss die unmittelbare Folge sein, dass von dieser Vene aus so lange Blut in jenen Bezirk einströmt, bis der Widerstand in diesem dem Venendrucke das Gleichgewicht hält. Das Auftreten der rhyth-

»mischen Bewegung des Va-et-vient ist eben das erste Zeichen
»dieses Widerstandes.«

Die Uebereinstimmung des ophthalmoskopischen Bildes in Ed. Jäger's und meinem Falle mit den von Cohnheim für die ersten Phasen des embolischen Processes als charakteristisch bezeichneten Erscheinungen ist eine höchst auffällige und durchgreifende.

Die der Verstopfung unmittelbar folgende Blutleere oder absolute Bewegungslosigkeit der Blutsäule in dem vor dem Pfropfe gelegenen Abschnitte der Arterie und den zugehörigen Capillaren und Venen konnte allerdings nicht mehr beobachtet werden; es hatte in beiden Fällen die bis zur Untersuchung verstrichene Zeit hingereicht, um venöses Blut aus den Nachbarvenen in die retinale Centralvene und von hier aus durch die Capillaren in die Netzhautschlagadern hineinzutreiben.

In meinem Falle stand die Blutsäule in den gefüllten Arterienabschnitten scheinbar still; dasselbe war auch der Fall bezüglich der kleineren Gefäße und dreier Hauptvenenstämme, welch' letztere stark zugespitzte Centralstücke zeigten, so dass es das Aussehen hatte, als sei die in ihnen enthaltene Blutsäule gegen die Gefäßspforte hin abgeschnitten und ausser Verbindung mit der Blutsäule in den nichtretinalen Nachbarvenen. Nur in Einer der Netzhautvenen war die freie Communication offenkundig, indem das Hin- und Herschwanken der scheinbar unterbrochenen Blutsäule die mit der Herzthätigkeit wechselnden Druckverhältnisse in jenen Venen widerspiegelte, welche den rückläufigen Blutstrom für die Centralvene und weiter auch für die arteriellen Netzhautgefäße lieferten.

In Jäger's Falle ist die Füllung des gesammten retinalen Gefäßsystems mit dunklem, also venösem Blute ebenfalls ganz deutlich ausgesprochen. Dagegen ist die vielfach unterbrochene Blutsäule in allen Gefäßen bewegt und wird als ein stetiges Fortrücken beschrieben, welches in den Hauptstämmen sehr langsam, in den mittleren Aesten schneller, in den kleinen Zweigen am raschesten erfolgte und erst nach 24 Stunden zum Stillstande

kam, bald aber in einzelnen Gefässen neuerdings anhub, um abermals zu stocken, bis endlich nach acht Tagen der Blutstrom sogar beschleunigt erschien und die Arterien wieder hellrothes Blut führten.

Merkwürdigerweise wird der Blutstrom ausdrücklich als rechtläufig bezeichnet, als centrifugal in den Arterien und centripetal in den Venen. Es schliesst sich insoferne der Meyhöfer'sche Fall¹⁾ an, in welchem eine ganz gleiche Beobachtung gemacht wurde, leider aber von einem Hauptsymptome, der gleich dunklen Blutfarbe in Arterien und Venen, keine Erwähnung gethan wird.

Es betraf dieser Fall einen 28jährigen Mann. Sechzehn Stunden nach der plötzlichen Erblindung des rechten Auges wurde in demselben eine auffallende Verengerung der Gefässe, besonders der Arterien, nachgewiesen. Der untere gemeinschaftliche Arterienstamm war auf der Papille nicht sichtbar. In mehreren arteriellen und venösen Gefässstämmen zeigte sich die Continuität der Blutsäule in kurzen Abschnitten durch helle kleine Strecken unterbrochen. Bei längerem Fixiren sah man, dass die Blutcylinder in den Arterien centrifugal, in den Venen centripetal sich fortbewegen. Die Fortbewegung war durchaus unregelmässig. In den beiden oberen grossen Venenstämmen sah man Pulsationen, welche mit dem Radialpulse synchronisch waren. In der Gegend der Macula lutea lag hinter den Gefässen eine matte Trübung; an der Stelle der Fovea centralis zeigte sich ein intensiv rother unregelmässig runder Fleck.

In den nächstfolgenden Tagen bemerkte man in dem inneren unteren Hauptvenenast einen besonders lebhaften und stürmischen Venenpuls. Auch zeigten sich Hämorrhagien in der Netzhaut und auf der Papille. Am fünften Tage war von Blutbewegungen in den Arterien nichts mehr zu sehen; auch der Venenpuls war schwächer geworden, verschwand jedoch erst am dreizehnten Tage nach der Aufnahme. Am neunzehnten Tage war auch die Trübung in der Maculagegend verschwunden und der rothe Fleck kaum mehr sichtbar. Durch Fingerdruck auf den Augapfel entstand eine lebhafte Blutbewegung in sämmtlichen Gefässen; in Arterien und Venen strömte das Blut nach dem Centrum der Papille hin. Nach Aufhebung des Fingerdruckes füllten sich alle Gefässe wieder, die Arterien vom Centrum, die Venen von der Peripherie her.

Es fragt sich: woher die Kraft nehmen für eine rechtläufige Strömung in dem retinalen Gefässsysteme bei Vorhandensein eines

¹⁾ Meyhöfer, Klin. Monatsblätter, 1874, S. 314.

verstopfenden Embolus in der Centralarterie? Für eine rein pendelnde Bewegung der Blutsäule, wie sie Cohnheim beschreibt und in meinem Falle gegeben war, genügt allerdings der mit dem Herzdrucke wechselnde Blutdruck in den Nachbarvenen, aus welchen eben das Blut rückläufig in das retinale Gefäßgebiet strömt; ja es reicht derselbe hin, um den von Meyhöfer gesehenen Venenpuls zu erklären, da dieser denn doch nichts Anderes als ein rhythmisches Füllen und Leerwerden der Centralstücke einzelner retinaler Hauptvenen bedeuten dürfte. Allein für ein allmähliges Fortrücken der Blutsäule in den Arterien und deren stete Erneuerung an der Pforte ist kein befriedigender Erklärungsgrund zu finden.

Die Centralarterie ist nämlich als eine Endarterie aufzufassen. Sie giebt in der Höhe des Nervenkopfes allerdings einige höchst feine Reiserchen ab, welche, im Stützgewebe sich vertheilend, unmittelbar und mittelbar durch die Capillaren und Venen zusammenhängen mit den Gefäßen, welche aus der Aderhautgrenze und dem hinteren Scleralkranze zum Nervenkopfe gelangen (Leber¹). Auch geht sehr gewöhnlich kurz nach dem Eintritte der Netzhautschlagader in den Opticus ein Ast ab, welcher parallel dem Stamme in der Opticusaxe nach vorne zieht und sich ausschliesslich in dem Nervenkopfe verästelt (Schwalbe²). Diese Anastomosen sind aber so geringfügig und beschränkt, dass sie bei Verstopfung der Centralarterie ganz unmöglich ein merkbares Ueberströmen des Blutes und eine Bewegung vermitteln können, welche nach Jäger's ausdrücklicher Angabe in den Hauptstämmen wohl langsam, in den mittleren Gefäßen aber rascher und in den kleineren am raschesten ist. Und wenn dies wäre, wie kann man damit die von Jäger und mir unzweifelhaft beobachtete dunkle, also venöse Färbung des in den Arterien enthaltenen Blutes vereinbaren? In

¹) Leber, Denkschriften der math.-naturw. Classe der kais. Akademie der Wissensch. zu Wien XXIV., Sep.-Abdruck S. 27.

²) Schwalbe, Graefe und Sämisch, Handbuch I., S. 346.

den späteren Stadien des Processes mag allenfalls eine Erweiterung dieser Anastomosen und somit ein Ueberströmen arteriellen Blutes in die Verästelungen der Centralarterie annehmbar sein, insofern Jäger wirklich ein späteres Hellwerden der Blutsäule und eine Rückkehr der Arterien zu ihrem normalen Typus nachweisen konnte. Für die ersten Stadien des Processes ist ein solcher Vorgang jedoch durch die dunkle Blutfarbe ausgeschlossen.

In gleicher Weise spricht dieses letztere Moment gegen die Annahme, es könnte der Embolus nur eine unvollständige Verstopfung der Centralarterien bedingt und ein weiteres Einstromen arteriellen Blutes in die Netzhautschlagadern gestattet haben.

Wohl aber erklärt diese Gefäßvertheilung die auffällig geringen Veränderungen, welche die Papille im Augenspiegelbilde während der ersten Zeiten des Processes darbietet. Ich fand keinen Unterschied gegenüber der Norm und Jäger bemerkte nur schwache Andeutungen bläulicher Flecke in der mehr gelb gefärbten Scheibe.

Wenden wir uns nun den weiteren Phasen des Embolismus zu, so ergeben sich ganz erhebliche Abweichungen von den Cohnheim'schen Befunden. Wirklich kann von einem hämorrhagischen Infarcte, wie ihn Cohnheim der Anschoppung folgen lässt, in der Netzhaut kaum die Rede sein. Jäger sagt wohl, die Retina habe nach 24 Stunden »im Allgemeinen eine etwas dunkler rothe Farbe angenommen«. Am 12. Tage jedoch erschien die Farbe schon wieder lichter roth. Meyhöfer erwähnt davon nichts und mir ist auch etwas Aehnliches nicht aufgefallen. Wie weit sich diese Beobachtung Jäger's mit der Cohnheim'schen deckt, steht dahin.

Es bleiben als mögliche Repräsentanten der von Cohnheim beschriebenen Secundärzustände also nur die von Meyhöfer angeführten Hämorrhagien und die ansehnliche Trübung der Netzhaut, welche in meinem Falle bis zur völligen Undurchsichtigkeit gesteigert erschien. Die ersteren sind aber höchst wahrscheinlich nicht sowohl durch Diapedesis rother Blutkörperchen, als vielmehr

durch Einreissen der bereits sehr geschädigten Gefässwandungen begründet. Und was die Trübung anbelangt, so ist man über das Wesen derselben völlig im Unklaren und wird es auch wohl bleiben, bis genaue anatomische Untersuchungen, kurz nach dem Auftreten der Embolie, angestellt, Einsicht in den Trübungsprocess gewähren. Vorderhand wird sie von Leber¹⁾ auf molekulare Trübung der Elemente bezogen und der nach Durchschneidung des Sehnerven rasch auftretenden, gleichfalls sehr intensiven Netzhauttrübung (Berlin²⁾) an die Seite gestellt, also in der Bedeutung eines reinen Atrophisirungsprocesses aufgefasst, bei welchem laut meinem Falle auch Oedem des Stützgewebes eine Rolle spielen kann.

Sei der nosologische Vorgang indessen, welcher er wolle, sicherlich betrifft er ursprünglich immer nur die vorderen Strata und namentlich die Faserschichte der Netzhaut, während die bezüglich ihrer Ernährung von der Choriocapillaris abhängigen hinteren Lagen erst später in den Schwund einbezogen werden. Man darf dies schliessen aus dem fast unverschleierten Durchscheinen der mit Blut überfüllten Aderhaut im Bereiche der Fovea centralis, in welchem eben die Faserschichte ganz fehlt und die übrigen Vorderstrata auf ein höchst dünnes Häutchen verschmächtigt sind.

Der rothe Fleck in der Maculagegend, welcher fast von allen über Embolie der Centralarterie berichtenden Autoren als charakteristisch hervorgehoben wird, erscheint anfänglich, wo die noch wenig dichte Trübung der Netzhaut den gelben Fleck nebelartig in weiterem Umkreise einsäumt, von entsprechenden grossen Durchmessern, sein Flächeninhalt steht dem der Papille wenig nach oder übertrifft ihn wohl gar. In dem Maasse aber, als die retinale Trübung gegen das Centrum hin vorrückt und an Durchscheinbarkeit abnimmt, zieht sich auch der Fleck zusammen und wird dunkler und dunkler, indem der Contrast zwischen der

¹⁾ Leber, Graefe und Sämisch, Handbuch V., S. 542.

²⁾ Berlin, Klin. Monatsblätter, 1871, S. 278, 281.

blutrothen Farbe der Foveagegend und der hart daran stossenden hellweissen Färbung der Netzhautvorderschichten die Schattirung der ersteren wesentlich beeinflusst.¹⁾ Mit der folgenden Aufhellung der Netzhaut vergrössert sich auch wieder der flohstichähnliche Fleck und nimmt an Helligkeit zu, um schliesslich in der rothen Farbe des Augengrundes völlig aufzugehen. Wirkliche Blutextravasate sind dabei durchaus nicht ausgeschlossen,²⁾ vielmehr ist ihr Auftreten durch den Zerfall des Gewebes, welcher sich in der Faserschichte der Netzhaut ausspricht, und durch die öfters beobachtete namhafte Erweiterung der dort streichenden feinen Gefässe (Blessig, Mauthner³⁾ geradezu begünstigt. Aber eine constante Erscheinung sind sie nicht, fehlen vielmehr in der überwiegenden Anzahl der veröffentlichten Fälle. Es muss daher der rothe Fleck in der Regel blos auf die Blutüberfüllung in der Aderhaut zurückgeführt werden.

Diese Blutüberfüllung der Aderhaut ist hinwiederum eine nothwendige Folge der im Innern des Bulbus herrschenden Strömungsgesetze.⁴⁾ Insoferne nämlich das im Binnenraume jeweilig kreisende Blutquantum ein nahezu unveränderliches ist, muss bei Entleerung der retinalen Gefässe eine ausgleichende Vermehrung des uvealen Blutgehaltes eintreten oder richtiger gesagt: wenn die Stromkraft und damit auch der Seitendruck in dem Netzhautgebiete auf ein Kleinstes sinkt, nehmen auch die Widerstände ab, welche dem Zuströmen des arteriellen Blutes in die uvealen Gefässe entgegenstehen; es wird daher kraft des regulatorischen Einflusses der elastischen Bulbuskapsel so lange arterielles Blut im Ueberschusse einfließen und venöses Blut weniger abströmen, bis der Seitendruck in

¹⁾ Liebreich, Arch. f. Ophthalmologie V., 2, S. 255; Graefe, ibid. V., 1, S. 152.

²⁾ Blessig, ibid. VIII., 1, S. 223 u. f.

³⁾ Blessig, ibid. S. 221; Mauthner, Lehrbuch der Ophthalmoskopie. Wien, 1868. S. 339.

⁴⁾ Stellwag, Der intraoculare Druck etc. Wien, 1868. S. 20, 30.

dem uvealen Gebiete sich dem früheren Seitendrucke des gesammten Binnenstromgebietes nähert oder denselben erreicht.

Wirklich konnte ich in beiden von mir beobachteten einschlägigen Fällen eine wesentliche auffällige Verminderung der Bulbushärte nicht wahrnehmen. Mauthner¹⁾ jedoch giebt eine Spannungsherabsetzung an, spricht sich aber über den Grad derselben nicht aus. In Nettleship's²⁾ und Loring's³⁾ Fälle dagegen war, allerdings erst nach wochenlangem Bestande der Embolie, entschiedene Spannungszunahme mit allen Erscheinungen des Glaukoms zu Stande gekommen, und in meinem oben mitgetheilten Falle hatte sich unter dem Bilde von Iridochorioiditis eine partielle Scleralektasie entwickelt, was wieder mit einer Herabsetzung des intraocularen Druckes nicht zusammenstimmt.

Die Aufrechterhaltung des intraocularen Druckes in einer der Norm nicht allzuferne stehenden Höhe ist nun aber zweifelsohne der Hauptgrund des Nichtzustandekommens des in der embolisirten Froschzunge so wuchtig auftretenden hämorrhagischen Infarctes (Leber⁴⁾). Die Weitmaschigkeit der Netzhautcapillaren, deren eigenthümlicher Bau und ihre Umscheidung von Lymphräumen (Schwalbe⁵⁾) können dabei mitwirken, sind aber jedenfalls nebensächlich. Es leuchtet nämlich ein, dass die Stromkraft des von den Nachbarvenen des retinalen Blutadersystemes in dieses rückläufig eindringenden Blutes nur sehr gering und zur Noth hinreichend sein könne, um unter den herrschenden Binnendruckverhältnissen die grösseren Gefässe zu füllen, nicht aber um das gesammte retinale Stromgebiet förmlich vollzupfropfen und bis in die feinsten capillaren Netze hin mit Blut auszuweiten.

¹⁾ Mauthner, Lehrbuch der Ophthalmoskopie. Wien, 1868. S. 342.

²⁾ Nettleship, Ophth. Hosp. Rep. VIII., p. 12; Nagel's Jahresbericht, 1875. S. 120.

³⁾ Loring, Klin. Monatsblätter, 1868, S. 349. Dieser Fall kann indessen nicht mit Sicherheit auf Embolie bezogen werden.

⁴⁾ Leber, Arch. f. Ophthalmologie XVIII., 2, S. 35; Graefe und Sämisch, Handbuch V., S. 547.

⁵⁾ Schwalbe, ibid. I., S. 441.

Damit fallen denn auch alle Einwände, welche aus dem Nichterscheinen des hämorrhagischen Infarctes gegen die embolische Natur der in Rede stehenden Gruppe von Fällen erhoben werden können. Die Abweichungen, welche der Process im retinalen Stromgebiete erkennen lässt, fliessen mit Nothwendigkeit aus der Verschiedenheit des Bodens, auf welchem der pathologische Vorgang sich abspielt.

Dagegen erwächst ein anderer triftiger Einwand aus einer Beobachtung, welche Ed. Jäger¹⁾ wiederholt gemacht zu haben erklärt und welche mit Bestimmtheit darthut, dass gewisse Hauptzüge des von diesem selbst²⁾ auf Embolie gedeuteten oben beschriebenen Krankheitsbildes auch unter Umständen vorkommen können, welche die Unterschiebung einer embolischen Verstopfung der Centralarterie als nosologischen Grund nur schwer oder gar nicht gestatten. Ed. Jäger beschreibt sie als »Hyperämie mit stärkerer Ausdehnung der Arterien (Blutstockung)« in folgenden (abgekürzten) Sätzen:

»In diesen Fällen nahmen die arteriellen wie venösen Blutsäulen, und zwar die ersteren überwiegend, an Durchmesser und Färbung allmählig aber constant zu, bis endlich jeder Unterschied hierin verschwunden war und die Arterien sich ebenso breit und dunkel gefärbt zeigten, wie die Venen. Diese Erweiterung erschien in den einzelnen Fällen stets gleichmässig ausgeprägt an gleichwerthigen Arterien und Venen.

»Mit der Entwicklung dieser Gefässerscheinungen verminderte sich die allgemeine Erleuchtungsintensität des Augengrundes und vermehrte sich die röthliche Färbung der Netzhaut und des Sehnervenseitels.

»Der Augengrund zeigte noch immer eine gelbröthliche, wenn auch dunklere Färbung, und der Sehnerv blieb in seiner lichterem Farbe und in seiner Begrenzung deutlich erkennbar.

»Die interessanteste Erscheinung in diesen Fällen war das Sichtbarwerden der Blutcirculation und die Verlangsamung derselben bis zur Stase.

»Hatte die Verbreiterung und dunkle Färbung der Blutsäulen in den Arterien wie in den Venen einen nahezu gleichen Grad erreicht, so traten

¹⁾ Ed. Jäger, Ergebnisse und Untersuchungen etc. Wien, 1876. S. 100.

²⁾ Ed. Jäger, ibid. S. 75.

»in beiden allmählig und immer deutlicher Bewegungserscheinungen hervor.
 »Es gab sich in denselben anfangs eine Bewegung in ähnlicher Weise kund,
 »als würde feiner Sand mit sehr grosser Geschwindigkeit durch eine Glas-
 »röhre hindurch getrieben. Die Bewegung schien weiterhin an Raschheit ab-
 »zunehmen und im Blutstrome die Körnung immer deutlicher und mächtiger
 »sich hervorzubilden.

»Allmählig konnte man mit Sicherheit erkennen, dass sich dunkelrothe
 »Körner, suspendirt in einem farblosen durchsichtigen Medium, mit grosser
 »Raschheit und zwar in den Arterien in centrifugaler, in den Venen
 »aber in centripetaler Richtung weiter bewegten.

»Diese rothen Körner nahmen weiterhin an Grösse und gegenseitigem
 »Abstände zu, verminderten sich an Zahl und bewegten sich immer langsamer.
 »Hatten sie endlich einen Durchmesser entsprechend dem Lumen des jeweili-
 »gen Gefässes erlangt, so nahmen sie allmählig an Länge zu und füllten das
 »Gefässrohr in grösserer oder kleinerer Ausdehnung vollständig aus.

»Bei weiterer Abnahme der Bewegung konnte man nun deutlich er-
 »kennen, dass das Blut sich in dunkelrothe und in durchsichtige nahezu farb-
 »lose (sehr schwach röthlichgelbe) Theile getrennt hatte. Der rothe Blutantheil
 »bildete Cylinder, deren Breite dem Lumen des jeweiligen Gefässes entsprach,
 »deren Länge dagegen sehr beträchtlich mit dem geringeren Durchmesser der
 »Gefässe zunahm. Die kleinsten Gefässe wurden ihrer Länge nach von diesen
 »Cylindern zum grössten Theile, ja bei fortdauernder Bewegung durch längere
 »Zeit, vollkommen ausgefüllt.

»In den Venen traten die rothen und farblosen Blutcylinder im All-
 »gemeinen in derselben Art und Weise auf wie in den Arterien, zeigten
 »jedoch häufig eine grössere Ungleichheit, insbesondere einen geringeren Längs-
 »durchmesser.

»Die Bewegung dieser Cylinder war im Anfange eine äusserst rasche
 »und wurde allmählig immer langsamer, sie erschien jedoch in den einzelnen
 »Gefässen nicht gleichmässig; sie war in den grösseren Gefässen stets
 »verhältnissmässig langsamer, in den kleinen rascher, in den kleinsten am
 »schnellsten.

»War die Verlangsamung der Blutbewegung bis zu einem gewissen
 »Grade vorgeschritten, so beobachtete man in dem einen oder andern Gefäss-
 »bezirke, oder auch gleichzeitig im ganzen Centralgefässgebiete, einen plötz-
 »lichen Stillstand der Cylinder, welch' letztere sich jedoch alsbald wieder
 »gleichmässig fortbewegten. Kürzere oder längere Zeit hierauf trat abermals
 »ein Stillstand mit darauf folgender gleichmässiger Bewegung ein, worauf
 »dann Stillstand und Bewegung in immer kürzeren Zwischenräumen sich
 »folgten, bis endlich im ganzen Gefässgebiete die Blutmasse nur ruckweise
 »(stossweise) vorgeschoben wurde.

»Hatte diese Bewegungsart einige Zeit gedauert und dabei wesentlich
 »an Raschheit abgenommen, so erfolgte plötzlich ein Hin- und Herschwanken,

»ein Vor- und Rückwärtsschieben der ganzen Blutmasse in immer geringeren
 »Excursionen. Diese Bewegung ging in ein Vibriren, Erzittern der Cylinder
 »über und schliesslich trat ein allseitiger und andauernder Stillstand ein —
 »die Stase war vollendet.

»Diese Stase dauerte in den beobachteten Fällen einen bis mehrere
 »Tage, worauf sich allmählig die Blutbewegung wieder einstellte und die Rück-
 »bildung der übrigen Erscheinungen (in genau umgekehrter Ordnung) erfolgte.

»Die Functionsstörung war in den gegebenen Fällen stets sehr beträcht-
 »lich. Das Sehvermögen sank rasch auf bloss quantitative Lichtempfindung und
 »war während des Bestehens der Stase vollständig aufgehoben. Mit Wieder-
 »eintritt der Blutbewegung erwachte die Lichtempfindung und steigerte sich in
 »Fällen, in welchen kein neues Sehhinderniss sich entwickelte, zu einem nahezu
 »gleichen Sehvermögen, wie es ursprünglich bestanden.«

Die Aehnlichkeiten, welche die Erscheinungen in diesen und in den oben mitgetheilten, auf Embolie gedeuteten Fällen bieten, sind in die Augen springend. Auch hier ist das Herkommen des in den Arterien rechtläufig strömenden dunklen, also venösen Blutes für mich ein unlösbares Räthsel.

Noch schwieriger aber gestaltet sich die Entwirrung der gegebenen Thatfachen, wenn man die Unterschiede in den beiden Krankheitsbildern und namentlich die von Jäger ausdrücklich betonte allmähliche und sehr beträchtliche Kaliberzunahme der arteriellen und venösen Gefässe behufs einer Analyse heranzieht.

Von einer embolischen Verstopfung der Arterienlichtung kann selbstverständlich nicht die Rede sein, selbst eine Verengerung des Lumens der Centralarterie müsste innerhalb der Netzhaut eine Verminderung des arteriellen Kalibers im Gefolge haben und liesse überdies die dunkle Färbung der darin enthaltenen rechtläufig vorrückenden Blutsäule unerklärt. Viel eher liesse sich an eine theilweise oder gänzliche Verstopfung der Centralvene denken, da mit der Stauung nothwendig eine Verlangsamung des Stromes auch in den Arterien platzgreifen müsste und so eine Desoxydation des Blutes in den Schlagadern nichts sehr Besonderes an sich hätte.

Allein Jäger bemerkt ausdrücklich, dass die Verbreiterung und dunkle Färbung der Arterien vorausgeht und dann erst eine sehr rasche Bewegung sichtbar wird, welche allmählig bis zur Stase sich verlangsamt, dann wieder anhebt und zur Norm zurückkehrt. Ueberdies liegen Fälle vor, in welchen eine Thrombosirung der Centralvene durch anatomische Untersuchungen vollkommen sichergestellt ist (Michel, Angelucci¹⁾). Das Bild, welches diese Fälle während des Lebens darboten, ist aber ein von dem Jäger'schen Befunde ganz verschiedenes.

Michel hat diese Krankheit sieben Mal beobachtet, vorwaltend bei Individuen zwischen 60 und 70 Jahren, einmal beiderseitig, ausnahmslos mit hochgradiger Sclerose der peripheren Arterien verknüpft. Die Erkrankung ist stets eine plötzliche, doch gedeiht sie niemals primär zu absoluter Blindheit. Er unterscheidet drei Grade: die vollkommene, die unvollkommene Verstopfung und eine blosse Verengerung der Venenlichtung.

Bei dem höchsten Grade erscheint Opticus und umgebende Retina blutig diffus suffundirt. Jenseits dieser Zone findet sich eine ungemein grosse Anzahl von umschriebenen Extravasaten. Von Arterien und Venen ist innerhalb der blutig suffundirten Zone nicht das Geringste wahrzunehmen. Jenseits derselben erscheinen die venösen Hauptverzweigungen bedeutend erweitert, wurstförmig, stark geschlängelt, von einer tief dunkel schwarzroth gefärbten nicht selten unterbrochenen Blutsäule gefüllt. In der Macula eine gelblich-graue Verfärbung, in der Mitte derselben ein Blutextravasat.

Bei dem zweiten Grade sind die Grenzen der Papille durch breite streifenförmige Extravasate vollständig verdeckt, besonders dicht gegen die Macula hin. Die Arterien erscheinen nur schwach angedeutet, während die Venen wieder sehr angepöppt und geschlängelt sich zeigen. Jenseits der oben erwähnten Extravasatzone zahlreiche Netzhauthämorrhagien.

Bei dem dritten Grade endlich erscheinen die Arterien sehr dünn, während die Venen stark geschlängelt und verbreitert, von dunkelrother Farbe sind. An der Papille und ihrer Umgebung sind büschelförmige Extravasatstreifen, in den mehr peripheren Netzhautpartien jedoch rundliche Hämorrhagien zu sehen.

Angelucci spricht sich gegen Michel's Ansichten insoferne aus, als er die Verstopfung der Centralvene in zwei Fällen bei jugendlichen

¹⁾ Michel, Arch. f. Ophthalmologie XXIV., 2, S. 37; Angelucci, Klin. Monatsblätter, 1878, S. 443; 1879, S. 151; Zehender, ibid. 1878, Beilage S. 182.

Individuen mit Herzfehlern, aber ohne Spur von Arteriosclerose, anatomisch nachweisen und auf Phlebitis und Periphlebitis zurückführen konnte. Auch er hebt die starke Verengerung der retinalen Arterien hervor. Dagegen bestand in diesen zwei Fällen absolute Blindheit und in der Netzhaut waren in einem dritten Falle, begründet durch Altersbrand, keine Netzhauthämorrhagien. Der aus Fibrin und weissen Blutkörperchen bestehende Pfropf schloss die Vena centralis unmittelbar hinter der Siebmembran nicht vollständig.

Es winkt aber auch kein Gewinn für die Deutung der Jäger'schen Beobachtungen, wenn man mit Magnus¹⁾ Blutungen im Bereiche des Nervenkopfes und eine dadurch gesetzte Zusammendrückung der Centralgefäße als nächsten Grund annehmen wollte. Die Ausdehnung der retinalen Arterien, deren Erfüllung mit dunklem venösen Blute und dessen rechtläufige Bewegung machen jeden derartigen Versuch scheitern.

Die raschere Entwicklung der Netzhauttrübung und die völlige Leereheit oder bedeutende Verengerung der Arterien bei normalem Kaliber oder bei Erweiterung der Venen mögen einmal im Sinne Magnus' beihelfen, die Diagnose auf Sehnervenblutung festzustellen und die betreffenden Fälle von jenen zu unterscheiden, in welchen eine Embolie vorliegt und bei absoluter Anämie der Arterien und Venen die Netzhauttrübung erst im Verlaufe mehrerer Tage hervortreten soll; für die Aufhellung der Jäger'schen Fälle sind diese durch anatomische Belege nicht ausreichend unterstützten Angaben ohne alle Bedeutung.

Die Zurückführung der räthselhaften Erscheinungen auf ihre nosologische Grundlage muss nach allem dem bis auf Weiteres der Zukunft anheimgestellt werden. Nur so viel lässt sich sagen, dass diese Grundlage der »Stase« ein Veränderliches und öfters ein Vorübergehendes sein müsse, welches die Rückkehr zur Norm nicht ausschliesst.

Ein solcher Wechsel zum Besseren, ja zur Heilung (Knapp²⁾, Haase³⁾) ist übrigens auch in mehreren anderen Fällen

¹⁾ Magnus, Die Sehnervenblutungen. Leipzig, 1874; Klin. Monatsblätter, 1878, S. 78.

²⁾ Knapp, Arch. f. Ophthalmologie XIV., 1, S. 217, 4. Fall.

³⁾ Haase, Arch. f. Augenheilkunde X., S. 474.

(Schneller, Stefan¹⁾) beobachtet worden, und vorübergehende — mehrere Minuten bis Tage (Knapp²⁾) anhaltende — Erblindungen sind als Vorläufer der auf wahre Embolie bezogenen endgiltigen Anfälle sogar etwas nicht ganz Ungewöhnliches. Zwei meiner Fälle verhielten sich so und andere Autoren³⁾ wissen Ähnliches zu berichten. Mauthner⁴⁾ hat übrigens einen Fall gesehen, in welchem es bei solchen Anläufen blieb, ohne dass es zu einer dauernden Amaurose gekommen wäre.

Ein 60jähriger Herr, welcher seit anderthalb Stunden an seinem linken Auge eine bald steigende, bald wieder zurückgehende Verdunkelung des Gesichtsfeldes wahrnahm, suchte ihn auf. Während Mauthner die Prüfung des Sehvermögens vornahm, verminderte sich dieses immer mehr, so dass nach ungefähr einer Minute nur mehr quantitative Lichtempfindung vorhanden war. Bei der sogleich angestellten Augenspiegeluntersuchung ersah Mauthner, »dass während seiner Prüfung totale Embolie der Arteria centralis retinae eingetreten war.« Der Spiegel zeigte nichts als hochgradige Verdünnung der Arterien. Auf der Papille und etwas darüber hinaus waren die Netzhautschlagadern nur noch als dünne rothe Streifen zu sehen, während sie an der Peripherie völlig unsichtbar erschienen. Die Venen unverändert. Nach kurzer Zeit war Alles zur Norm zurückgekehrt und das Auge blieb seitdem auch verschont. Doch war einige Monate darnach eine rechtsseitige Hemiplegie aufgetreten.

Eine auf befriedigenden Gründen fussende Erklärung dieser Vorgänge liegt nicht vor.

Die letzterwähnten Fälle sind fast durchwegs ihrer ophthalmoskopischen Erscheinung nach von den früher erörterten wesentlich abweichend, daher ich selbe mit den übrigen ihnen ähnlichen in eine besondere Gruppe zusammenfassen zu sollen glaube. Die Fälle, in welchen bisher eine wirkliche Embolie

¹⁾ Schneller, Arch. f. Ophthalmologie VIII., 1, S. 271; Steffan, ibid. XII., 1, S. 34.

²⁾ Knapp, ibid. XIV., 1, S. 212.

³⁾ Liebreich, Ophthalmoscop. Atlas, S. 23; Schneller, l. c.; Loring, Klin. Monatsblätter, 1874, S. 317, 2. und 3. Fall; Mauthner, Lehrbuch der Ophthalmoskopie. Wien, 1868. S. 342.

⁴⁾ Mauthner, Wiener medicinische Jahrbücher, 1873, S. 199.

der Arteria centralis anatomisch nachgewiesen werden konnte, fallen sämmtlich in diese Gruppe hinein, daher über den embolischen Charakter vieler derselben kaum ein Zweifel aufkommen kann. Graefe (S. 247) hat für selbe das Musterbild gezeichnet.

Als charakteristisch gilt neben der plötzlichen Erblindung die ausserordentliche Verdünnung der Arterien bei Verdünnung oder normalem Kaliber der Venen, das Auftreten der starken Trübung um die Papille und Macula und die Entwicklung eines dunkel blutrothen Fleckes im Bereiche der Centralgrube. Die Verdünnung der Arterien geht oft bis zum Verschwinden der Blutsäule, deren Färbung, wo sie angegeben wird, als eine hellrothe bezeichnet ist. Die Verdünnung betrifft bald das gesammte arterielle Gebiet, bald ist sie besonders stark im Bereiche der Papille und an der Peripherie ausgesprochen, während umgekehrt in anderen Fällen die Centralstücke verhältnissmässig am weitesten getroffen wurden und auch wohl eine Verbreiterung der Arterien gegen die Peripherie hin angemerkt erscheint. Was die Venen betrifft, so werden sie bald von normalem Kaliber, bald verengt bezeichnet. Meistens finden sich die Centralstücke als sehr verengert angegeben, während die peripheren Theile oftmals verhältnissmässig dicker befunden wurden. Die Blutsäule in den Venen wird gewöhnlich dunkel gefärbt, bisweilen unterbrochen und hin- und herbewegt, oftmals auch pulsirend geschildert.

Es sind diese Fälle schon vielfach Gegenstand weitläufiger Erörterungen gewesen, daher ich mich einer neuerlichen Bearbeitung um so lieber enthalte, als ich nichts Wesentliches hinzuzufügen vermöchte. Ich beschränke mich auf die Mittheilung zweier einschlägiger Fälle.

Ein hochgestellter 70jähriger rüstiger Herr kam um 2 Uhr Nachmittags in meine Ordinationsstunde, nachdem er im Laufe des Vormittags plötzlich unter Flimmererscheinungen auf dem rechten Auge erblindet war. Ich fand die Lichtempfindung bis auf ganz geringe Spuren vollständig aufgehoben. Mittelst des Augenspiegels vorgehend, stiess ich auf das ausgesprochene Bild einer Embolie der Centralarterie. Sämmtliche Gefässe der Netzhaut waren sehr stark verengert; die Arterienhauptstämme ihrer

ganzen Länge nach fadendünn, im Bereiche der Papille kaum mehr zu erkennen; die Venenhauptstämme stielrund, auf dem Sehnervenquerschnitte spitz zulaufend und gegen die Pforte hin sowie jenseits des Aequators verschwindend; die darin enthaltene Blutsäule mässig dunkel, nirgends unterbrochen, ohne sichtbare Bewegung, nicht pulsirend; die kleinen Gefässe scheinbar fehlend; die Papille und der Augengrund ohne auffällige Veränderung der Farbe; die Papillengrenze und die Umgebung der Macula leicht nebelig getrübt, die Gegend des gelben Fleckes selbst etwas dunkler roth.

Nächsten Tages war die Trübung um die Papille und Macula herum schon sehr auffällig, spielte in's Grauweiße, während die übrige Netzhaut wie mit einem diffusen Nebel übergossen schien. In der Gegend des gelben Fleckes war die Rüthe durch die umgebende Trübung beträchtlich eingengt, stach dagegen durch ihre sehr tief dunkelrothe Farbe viel mehr hervor und hatte ganz das Aussehen eines Flohstiches. Die Venenhauptstämme hatten an Durchmesser etwas abgenommen, gegen die Peripherie hin jedoch sich verlängert und einzelne zeigten sich hier sogar etwas weiter als in der Gleicheergegend.

Im Verlaufe der nächsten acht Tage nahm die Netzhauttrübung mehr und mehr ab, der dunkelrothe Punkt in der Maculagegend lichtete sich etwas; dagegen machte sich rings um die Papille ein, an Breite derselben nahekommender, heller Saum mit etwas unregelmässigem schmutzig bräunlich gewölktem Aussenrande bemerklich, die Venen wurden immer dünner, die Arterien fast unsichtbar, die Papille selbst blässer.

Der Kranke blieb, da ich ihm die Erfolglosigkeit einer Behandlung von vorneherein dargestellt hatte, aus. Nach einem Jahre sah ich ihn wieder, da er glaubte, auch auf dem linken Auge stellen sich Vorboten der Erblindung ein, wie dies vor der Erkrankung des rechten Auges der Fall gewesen war. Nach Allem musste ich jedoch schliessen, dass es sich dermalen blos um ein Flimmerscotom handle, und in der That ist der Kranke seither, d. i. seit zwei Jahren frei geblieben.

Bei der ophthalmoskopischen Untersuchung ergab sich vollständige Atrophie der Papille, die von einem ihr an Breite fast gleichkommenden hellweissen, sehnig glänzenden, etwas unregelmässig begrenzten, am Rande von zerworfenem Pigmente bestandenen Ringe umgeben war. Derselbe ist ohne Zweifel auf Schwund der hinteren Aderhautzone zu beziehen und deutet auf krankhafte Vorgänge im Bereiche des hinteren Scleralkranzes. Von den Gefässen sind nur mehr vier dünne zarte Stämmchen zu sehen, die ohne Verzweigung noch vor dem Gleicher enden. Von Trübungen der Netzhaut und dem rothen Flecke in der Centralgrube keine Spur mehr zu entdecken. Vollständige Amaurose des betreffenden Auges.

Der zweite Fall ist erst in allerjüngster Zeit auf meiner Klinik zur Beobachtung gekommen und steht daselbst noch in Behandlung.

Er bietet in seinen einzelnen Zügen so viel des Uebereinstimmenden, dass man kaum umhin kann, ihn der Kategorie jener Fälle einzureihen, welche dermalen auf Embolie der Centralarterie zurückgeführt werden. Anderseits hat er aber auch seine Besonderheiten und schlägt in gewissen Beziehungen ganz aus der Art. Er lässt es so recht schwer empfinden, wie wenig abgegrenzt die Krankheitsbilder der mannigfaltigen krankhaften Vorgänge sind, welche im Nervenkopfe sich möglicherweise abspielen können, und wie vieler genauer Untersuchungen es noch bedarf, um die Diagnose zu sichern.

Ein 26jähriger kräftig gebauter Färbergeselle, E. H., war im Jahre 1875 mit acutem Gelenksrheumatismus durch sechs Wochen in Spitalbehandlung gelegen. Ob er damals ein Herzleiden erworben, ist nicht zu ermitteln; darauf hindeutende Beschwerden waren seither nicht vorhanden, nur will er während seiner Militärdienstzeit bei grösseren Körperanstrengungen öfter von Herzklopfen befallen worden sein. Am Tage vor der Aufnahme auf die Klinik hatte der Kranke nach überreichlichem Genusse geistiger Getränke eine ziemlich grosse Strecke in raschem Laufe zurückgelegt. Am Ziele angelangt, bemerkte er, dass er nach der linken Seite hin schlechter sehe und, nachdem er das rechte Auge mit der Hand verdeckt hatte, dass das linke Auge vollständig erblindet sei, Tag und Nacht zu unterscheiden nicht vermöge. Obwohl erschreckt, schöpfte er doch aus dem Umstande Hoffnung, dass bereits vor einem Jahre ein ähnlicher Anfall ohne Folgen rasch vorübergegangen war. Es hatten sich nämlich bei Verrichtung einer schweren Arbeit plötzlich Blendungserscheinungen, Flimmern und Funkensehen mit völliger Verdunkelung des Gesichtsfeldes, wie der Kranke glaubt, auf beiden Augen eingestellt, waren aber rasch wieder verschwunden und hatten keine Spur zurückgelassen, so dass der Kranke sich eines vollkommen guten Sehens erfreute. Diesmal jedoch kam es anders. Die vollständige Amaurose hielt an, daher der Kranke gleich Morgens auf der Klinik Hilfe suchte. Der erste Eindruck, welchen das Augenspiegelbild machte, war ganz der einer Embolie der Centralarterie, daher der Kranke auch der Klinik des Herrn Hofrathes Bamberger behufs Sicherstellung eines etwaigen Herzleidens zugeführt wurde. Das Ergebniss der dort gepflogenen Untersuchungen war ein rein negatives. Ich lasse nun die Erscheinungen, wie sie sich am kranken linken Auge Tag für Tag ergaben, nach den Aufzeichnungen meines Assistenten, Herrn Dr. Hampel, folgen, da ich durch Erkrankung zehn Tage lang gehindert wurde, den Fall selber zu beobachten.

Bei der Aufnahme: Aeussere Theile normal, Pupille weit starr, auf Licht und Schatten nicht reagierend. Die Sehnervenscheibe blass; ihre

innere Grenze scharf, die äussere von einer dichten grauweissen Trübung gedeckt, deren temporaler Rand strahlig-wolkig in die nachbarliche Netzhautpartie sich verliert. Die Macula noch unverändert. Die Centralstücke sämtlicher Gefässe, soweit sie auf der Papille streichen, sehr verengt, nahezu blutleer. Die retinalen Gefässe im Allgemeinen etwas enger als in der Norm, besonders die schläfenwärts ziehenden, in welchen die Blutsäule theilweise auch unterbrochen erscheint, so dass kleine Bluteylinder mit leeren Stellen abwechseln. Gegen die Peripherie hin nimmt die Füllung merklich zu. Arterien und Venen führen allenthalben gleich dunkles venöses Blut. An den nach oben streichenden Schlagaderstämmen ist der centrale Reflex noch deutlich zu erkennen, an den übrigen nicht. Eine Bewegung des Blutes ist nirgends wahrzunehmen, auch nicht dort, wo die Blutsäule unterbrochen erscheint. Ein äusserer Druck, auf den Augapfel ausgeübt, auch wenn derselbe ziemlich gesteigert wird, hat weder eine Veränderung in der Blutfüllung der Gefässe zur Folge, noch bedingt er wahrnehmbare Verrückungen der Blutsäulen. Die Spannung des Auges ist unverändert. Vollständige Amaurose.

Nachmittags: Die Trübung an der äusseren Papillengrenze hat bedeutend zugenommen und ist von einem bandartigen glänzenden Saume umgeben. In der Maculagegend sieht man eine unregelmässig geigenförmige, einen Papillendurchmesser lange und $\frac{1}{3}$ so breite, mit der Längsaxe nicht ganz meridional gelagerte, dichte grauweisse wie gestichelte Trübung mit breitem hellglänzendem, unregelmässig streifig schattirtem Randsaume. Der centrale Theil dieser Trübung ist von einem graurothen stecknadelkopfgrossen Flecke eingenommen. Ein temporalwärts ziehendes und ein anderes nach innen oben ziehendes Netzhautgefäss zeigt besonders scharf markirte Unterbrechungen der Blutsäule. Auf äusseren Druck erfolgt weder Pulsation noch eine Aenderung in der Füllung der Gefässe. Die Spannung des Bulbus normal.

Am zweiten Tage: Die Maculatrübung hat an Länge und Breite zugenommen, ebenso der oben erwähnte centrale graurothe Fleck, der bereits halblinsengross geworden ist. Die Netzhaut in ihrer ganzen Ausdehnung erscheint nun stark getrübt, daher die Gefässe mit der unterbrochenen Blutsäule minder deutlich sichtbar sind. Dabei zeigt sich, dass die früher absolut blutleeren Gefässstücke wieder etwas Blut enthalten, so dass stärker und schwächer gefüllte Theile mit einander abwechseln.

Am dritten und vierten Tage: Die Trübung der Netzhaut steigert sich noch immer, besonders in der Maculagegend, wo der centrale braunrothe Fleck schon ganz verwaschen, kaum sichtbar ist. Mehrere retinale Gefässe werden von der Trübung fast völlig verdeckt. Wo sie noch deutlich durchscheinen, zeigt sich ihre Füllung mehr gleichmässig. An den schläfenwärts ziehenden Gefässen sind die Unterbrechungen der Blutsäule nicht mehr wahrzunehmen. Spannung des Augapfels normal.

Am fünften und sechsten Tage. Die Trübung und Schwellung der Netzhaut nimmt um ein Weiteres zu. Auch der obere und der untere Rand der Papille ist verwaschen und geht in eine strahlige Trübung der angrenzenden Netzhaut über. Die im oberen äusseren Quadranten streichende Vene ist in ihrem peripheren Theile sehr stark gefüllt; gegen die Papille hin hat sie sich neuerdings sehr beträchtlich verengert und bleibt so bis zur Gefässpforte. An den Gefässwänden zeigen sich ganz unregelmässige gesprenkelte Trübungen. Die Schwellung und Trübung um die Papille herum steigt noch immer und ist bereits zusammengefloßen mit dem in der Maculagegend befindlichen Flecke. Durch Druck auf den Augapfel können nunmehr Pulsationen in den gleichmässig dunkles Blut führenden, kaum auffällig verdünnten Gefässen hervorgerufen werden. Spannung normal. Keine Spur von Lichtempfindung.

Am siebenten und achten Tage: Die Schwellung und dichte Trübung der Netzhaut erstreckt sich nun von der Papille bis gegen die äusserste Peripherie. Der Fleck in der Macula erscheint mehr in die Breite gezogen und löst sich in mehrere kleinere rothbraune Flecke auf. Die grösseren Venen pulsiren spontan. Beim Drucke auf den Bulbus sind die pulsatorischen Kaliberschwankungen sämmtlicher retinaler Gefässe ausserordentlich deutlich. Bei noch weiter wachsendem Drucke werden die centralen Gefässstücke blutleer. Spannung des Bulbus etwas erhöht. Amaurosis.

Am neunten Tage werden in der Umgebung der Macula und der Papille sowie an den Wandungen einzelner Gefässe zahlreiche kleine Blutextravasate sichtbar. Es wurde nun jeden dritten Tag eine hypodermatische Einspritzung von Pilocarpinlösung gemacht.

Am zehnten Tage hat die Schwellung und Trübung der Netzhaut merklich abgenommen, die Blutextravasate aber haben sich zwischen Papille und Macula und besonders an der Peripherie der Netzhaut vermehrt.

In Folge der weiteren Pilocarpineinspritzungen schwindet die Trübung und Schwellung der Netzhaut immer mehr, es werden die Grenzen der Papille nach oben und unten wieder sichtbar. Auch die Blutextravasate werden spärlicher und nehmen an Umfang ab. Dabei vermindert sich in auffallendem Grade das Kaliber der Gefässe und dieselben ziehen sich gleichsam von der Peripherie gegen den Sehnerveneintritt zurück, werden immer kürzer. Im oberen äusseren Quadranten des Gesichtsfeldes zeigt sich eine Spur zweifelhafter Lichtempfindung. Spannung des Bulbus normal.

Am sechzehnten Tage erscheint die Trübung der Netzhaut fleckig, es zeigen sich zwischen Papille und Macula in dem sich allmählig aufhellenden Nebel vereinzelte hellweisse, punkt- bis hirsekorn-grosse Inseln, ganz unregelmässig zerstreut. Der Fleck in der Maculagegend, welcher sich bisher nicht verändert hatte, wird verwaschen und fast unkenntlich.

Am vierundzwanzigsten Tage sind die Blutextravasate allenthalben völlig verschwunden, ebenso die dichteren Trübungen der Netzhaut,

es lagert ein kaum merklicher graulicher gleichmässiger Nebel über dem vielleicht etwas dunkleren Augengrund. Die Papille ist von normaler Grösse, von einem wenig dichteren gelblichweissen Schleier überkleidet, welcher die Umgrenzung noch nicht ganz scharf heraustreten lässt. Hinter diesem Schleier leuchtet, besonders an der äusseren Papillenhälfte, der bläulichweisse sehnige Glanz der Siebmembran deutlich hervor. Sämmtliche Retinalgefässe sind sehr verdünnt und verkürzt. Die meisten reichen nur wenig über die Papillengrenzen hinaus, keines erreicht den Aequator. Die Seitenäste fehlen gänzlich. Die Füllung aller lässt sich bis in die Pforte verfolgen. Der Unterschied in der Farbe ist gering, aber doch merklich, so dass sich Arterien und Venen unterscheiden lassen. An ersterer ist auch der doppelte Contour zu bemerken. Spuren zweifelhafter Lichtempfindung nach oben und aussen. Spannung des Bulbus normal.

V.

Ueber centrale Sehschärfe.

Es gilt als Grundsatz, dass jedes einzelne lichtempfindende Element der Netzhaut von mehreren gleichzeitigen Lichteindrücken nur Einen einheitlichen gemischten Gesamteindruck dem Gehirne zu übermitteln vermöge. Insoferne nun die Zapfen und Stäbe körperliche Gebilde sind, welche räumlich ausgedehnte Flächen dem Brechapparate des Auges zukehren, können von jedem Netzhautbilde jeweilig nur so viele Einzelheiten zur Wahrnehmung gebracht werden, als dasselbe lichtempfindende Elemente deckt.

In der Netzhautmitte führt die lichtempfindende Schichte blos dicht aneinander gedrängte Zapfen, welche überdies bedeutend kleinere Querschnitte ergeben als die gleichen Elemente der anderen Stellen. Das Mass der Fähigkeit, Einzeldrucke gesondert zur Wahrnehmung zu bringen, d. h. die Sehschärfe, ist darum in der Netzhautmitte am grössten. Es nimmt gegen die Peripherie hin in dem Verhältnisse ab, als die Zapfen seltener und durch die überhandnehmenden Stabgruppen mehr und mehr auseinander gerückt werden.

Immerhin ist auch die centrale Sehschärfe eine überaus beschränkte. In dem Netzhautbilde ist nämlich allerdings jeder einzelne Punkt des Gesichtsobjectes wiedergegeben, es wird aber nicht die Gesammtheit derselben zur Wahrnehmung gebracht. Es verhält sich vielmehr das durch das Auge wahrgenommene Bild

des Gesichtsobjectes zu dem objectiven Netzhautbilde wie ein Mosaikbild zu seinem Originale.

Um einen Gegenstand durch Mosaik in einem Bilde erkennbar darzustellen, ist eine bestimmte kleinste Anzahl von Steinchen erforderlich. Mit Einem solchen Steinchen kann man einen Punkt, nicht aber eine Linie und noch weniger einen zusammengesetzten Körper bildlich zur Anschauung bringen. In gleicher Weise setzt das leichte und sichere Erkennen eines zusammengesetzten Gesichtsobjectes ein Netzhautbild voraus, welches eine entsprechend grosse Anzahl von lichtempfindenden Elementen deckt und, insoferne die Querschnitte der letzteren gegebene unveränderliche sind, ein gewisses Flächenmass erreicht.

Es steht das Flächenmass der Netzhautbilder in einem gewissen Verhältnisse zu dem Winkel, unter welchem die einzelnen Durchmesser des Gesichtsobjectes von dem optischen Mittelpunkt des Auges aus gesehen werden. Man kann daher auch sagen: Um einen Gegenstand durch das Auge leicht und sicher zu erkennen, müssen die einzelnen Durchmesser desselben sich mindestens unter einem bestimmten kleinsten Gesichtswinkel (Grenzwinkel) präsentiren.

Um diesen Grenzwinkel für Druckschriften als dem handlichsten und bei ganz gleichmässiger Form in den verschiedensten Grössen leicht herstellbaren Probeobjecte zu ermitteln, habe ich im Jahre 1855¹⁾ die grösste Entfernung gemessen, in welcher ich mit Einem Auge im Stande war, die kleinste auf den damals umlaufenden österreichischen Banknoten befindliche Schrift leicht und sicher zu lesen. Der Versuch ergab 6—8 Wiener Zoll Entfernung für eine Buchstabenhöhe von 0.2 Wiener Linien.

Ich berechnete auf Grund dieses Versuches eine Anzahl Höhen, welche Buchstaben haben müssen, auf dass sie, aus verschiedenen grösseren Entfernungen bis 15 Wiener Fuss betrachtet, ein

¹⁾ Sitzungsberichte der math.-naturw. Classe der kais. Akademie der Wissensch. zu Wien, XVI., S. 209.

annähernd gleich grosses Netzhautbild ergeben, und liess die gefundenen Werthe auf einer lithographirten Tafel durch eine Reihe von Schriftzeilen zum Ausdrucke bringen, welchen links die Buchstabenhöhe A und rechts die entsprechende Entfernung D beigefügt ist. Die einzelnen Zeilen enthalten aus lauter grossen lateinischen Buchstaben zusammengefügte einzelne Worte ohne Verbindung, damit die letzteren nicht wie in geschlossenen Sätzen aus dem Contexte errathen werden können.

Ich glaubte solchermassen ein Probeobject hergestellt zu haben, welches allen Anforderungen entspricht und namentlich bei der Ermittlung des Fern- und Nahepunktes der einzelnen Augen bessere Erfolge gewährleistet, als die von Ed. Jäger¹⁾ kurz vorher veröffentlichten Schriftscalen.

Es haften dieser Tafel indessen gar mannigfaltige Gebrechen an, wie die folgenden Erörterungen darthun werden. In erster Linie muss als ein Grundfehler gerügt werden, dass der Grenzwinkel (etwas über 9 Minuten) viel zu gross ausgefallen ist, was sich aus der Blässe der als Basis der Berechnung gewählten Banknotenschrift erklärt. Dann sind die Höhen- und Breitendurchmesser der einzelnen Buchstaben von ungleicher Länge und überdies die Haarstriche vielmal dünner als die Schattenstriche, daher für die einzelnen Theile jedes Buchstaben sich ganz verschiedene Grenzwinkel ergeben.

Snellen²⁾ hat diese Mängel wohl erkannt und bei der Herausgabe seiner Probepbuchstaben weislich vermieden. Er wählte die »Typen des egyptischen Paragones; quadratische Buchstaben, von welchen alle Theile, die auf- und absteigenden sowohl wie die horizontalen und verticalen gleiche Dicke haben«. Auch fand er, dass solche »quadratische Buchstaben, deren einzelne »Striche ein Fünftel der Höhe dick sind, im Allgemeinen unter

¹⁾ Ed. Jäger, *Staar und Staaroperationen*. Wien, 1854.

²⁾ Snellen, *Probepbuchstaben zur Bestimmung der Sehschärfe*. Utrecht, 1862.

»einem Winkel von fünf Minuten für ein normales Auge deutlich wahrnehmbar sind«. Er berechnete demgemäss die Höhe und Breite, welche ein quadratischer Buchstabe haben muss, auf dass er aus einer Entfernung von Einem Pariser Fuss unter einem Gesichtswinkel von fünf Minuten erscheine. Es ergaben sich 0.209 Pariser Linien.

Auf Grund dieser Werthe liess Snellen ebenfalls eine Reihe von Schriftproben anfertigen, deren vorgesetzte Nummern zugleich die Vergrösserungscoefficienten sind, indem sie angeben, um wievielfach die einzelnen Maasse der betreffenden Schriftprobe jene der ersten Nummer übersteigen und aus der wievielfachen Normalentfernung, von einem Pariser Fuss diese Schriftprobe zu betrachten ist, auf dass sie unter einem Gesichtswinkel von fünf Minuten gesehen werde.

Snellen geht hierbei von der Voraussetzung aus, dass Buchstaben von 2-, 3-, x -fachem Kaliber aus der 2-, 3-, x -fachen Distanz von normalen Augen mit gleicher Leichtigkeit und Sicherheit wahrgenommen werden müssen, da sie sich unter gleichen Gesichtswinkeln darbieten. Der Bedarf eines grösseren Gesichtswinkels gilt ihm daher als eine Abweichung von der Norm, welche ihren Ausdruck findet in dem Verhältnisse des erforderlichen zu dem normalen Gesichtswinkel von fünf Minuten. Schärfer bezeichnet würde es heissen: Die abweichende centrale Schschärfe S verhält sich zur normalen $s = 1$ umgekehrt wie der Sinus oder die Tangente des erforderlichen Gesichtswinkels zum Sinus oder der Tangente des normalen Winkels von fünf Minuten.

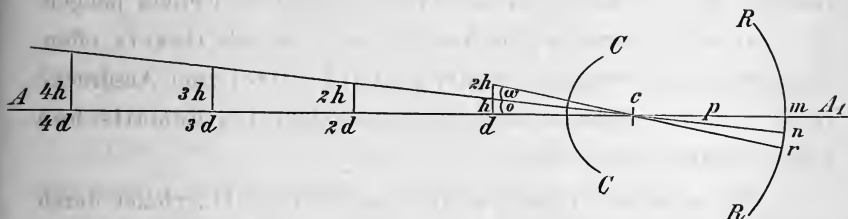
Es wäre Fig. 6 AA_1 die verlängerte optische Axe eines auf die vordere Trennungsfläche CC reducirt gedachten Auges, c der optische Mittelpunkt oder die vereinigten beiden Knotenpunkte, RR der centrale Netzhauttheil, p dessen Abstand von c , h die halbe Normalhöhe von 0.209 Linien eines in der Entfernung $d = 1$ Fuss von c aufgestellten Buchstaben. In der doppelten Entfernung $2d$ sei ein Buchstabe von doppelter halber Höhe $2h$, in der dreifachen Distanz $3d$ ein Buchstabe von dreifacher halber Höhe $3h$ u. s. w.

in der x -fachen Entfernung $x d$ ein Buchstabe von x -facher halber Höhe $x h$ befindlich. Offenbar ist

$$\frac{x h}{x d} = \frac{3 h}{3 d} = \frac{2 h}{2 d} = \frac{h}{d} = \tan \circ = \sin \circ;$$

es werden alle diese verschiedenen grossen Buchstaben aus den genannten Entfernungen unter dem Normalwinkel $\circ = 5$ Minuten gesehen.

Fig. 6.



Ergäbe sich dagegen in einem Einzelfalle, dass auf die Normalentfernung von 1 Fuss die doppelte Normalhöhe $2h$ erforderlich sei, auf dass der betreffende Buchstabe deutlich und sicher erkannt werde, so wäre der nothwendige Gesichtswinkel offenbar $\circ + \omega$, also doppelt so gross als der normale und die Sehschärfe nur die Hälfte der normalen, gerade so, als wenn Buchstaben der sechsfachen Grösse bloß auf die dreifache Entfernung und Buchstaben der zwanzigfachen Grösse nur auf zehnfache Distanz erkannt würden. Es ist nun nach Snellen's Voraussetzung

$$S : s = \sin \circ : \sin \circ + \omega = \frac{2h}{2d} : \frac{h}{d}$$

also
$$S = \frac{d}{2d}$$

oder allgemeiner ausgedrückt

$$S = \frac{d}{D'}$$

wobei die normale centrale Sehschärfe $s = 1$ gesetzt ist, d den grössten Abstand bedeutet, in welchem ein Auge noch einen Buchstaben von bestimmten Dimensionen leicht und sicher zu erkennen vermag, und D' die Entfernung, in welcher derselbe Buchstabe unter einem Winkel von fünf Minuten gesehen wird.

Es ist diese Formel in oculistischen Kreisen allgemein anerkannt und wird fast durchwegs benützt, um das Maass der im Einzelfalle gegebenen centralen Sehschärfe kurz zu bezeichnen. Sie ist in der That sehr durchsichtig, auch überaus bequem in der Handhabung und ihre Einführung in die Ophthalmologie sichert Snellen ein bleibendes Verdienst.

Es fragt sich nun, ob diese Formel auch strengeren Anforderungen, als gewöhnlich in der Praxis gestellt zu werden pflegen, zu entsprechen vermöge; ob sie das, was sie als Gesetz offenbaren soll, auch wirklich scharf und fehlerfrei zum Ausdrucke bringe; ob sie demnach den Charakter einer mathematischen Formel beanspruchen dürfe.

Man wird auf diese Zweifel unwillkürlich hingeleitet durch die längst schon erkannte und wiederholt mit Nachdruck betonte Unverträglichkeit derselben gegen die einfachsten Rechnungsmanöver. Es weiss Jedermann, dass Sehschärfen

$$\frac{100}{200}, \frac{20}{40}, \frac{10}{20}, \frac{2}{4} \text{ durchaus nicht gleich } \frac{1}{2}$$

gesetzt werden dürfen, insoferne das Erkennen eines Buchstaben, dessen einzelne Maasse das Zweihundertfache der Snellen'schen Schrift Nr. 1 betragen, auf 100 Fuss Entfernung durchaus nicht das Erkennen der Buchstaben von 40-, 20-, 10-, 2facher Grösse auf die 20-, 10-, 5- oder einfache Normaldistanz verbürgt, sondern erfahrungsmässig öfters recht auffälligen Abweichungen Spielraum lässt, daher man denn auch längst gewöhnt ist, die Sehschärfe für verschiedene Entfernungen zu bestimmen und die gefundenen Werthe unverkürzt anzuführen, also

$$S = \frac{20}{200}, \frac{70}{100} \text{ u. s. w., nicht aber } S = \frac{1}{10}, \frac{7}{10}$$

zu setzen. Was ist wohl der Grund davon?

Vorerst kömmt hier in Betracht, dass Snellen das Verhältniss des erforderlichen Gesichtswinkels zum Normalwinkel von fünf Minuten als das einzig Massgebende bei der Beurtheilung der Sehschärfe im Einzelfalle hingestellt hat. Es ist das leichte

und sichere Erkennen eines Objectes durch das Auge aber bedingt durch die gleichzeitige Erregung einer genügenden Anzahl lichtempfindender Elemente, in letzter Instanz und unmittelbar also abhängig von der Grösse des Netzhautbildes, und diese ist nicht blos von dem Gesichtswinkel, sondern auch noch von anderen Factoren abhängig. Es ist nämlich (Fig. 6)

$$mn : h = p : d, \text{ oder}$$

$$mn : h = \frac{1}{d} : \frac{1}{p}, \text{ also}$$

$$mn = \frac{hp}{d}.$$

Der Abstand p der vereinigt gedachten beiden Knotenpunkte von dem Netzhautcentrum ist aber kein unveränderlicher, bestimmter. Er wird einerseits beeinflusst durch den Bau des Auges, welcher bei verschiedenen Individuen sehr grosse Abweichungen zeigt, anderseits von dem jeweiligen Accommodationszustande des Bulbus, insofern bei jeder Aenderung des letzteren die Knotenpunkte auf der optischen Axe sich verschieben.

Es haben dies bereits Donders¹⁾ und Snellen²⁾ in exacter Weise dargethan. Sie haben aber auch nachgewiesen, dass der Einfluss der accommodativen Veränderungen des dioptrischen Apparates und des Baues der Augen auf die Netzhautbildgrösse sehr ungleich bewerthet werden müsse. Der Wechsel des Accommodationszustandes ergiebt einen so geringen Ausschlag, dass derselbe in der Praxis füglich ganz vernachlässigt werden kann. Dagegen vermag der andere Factor p unter Umständen sich sehr fühlbar zu machen, was auch nicht Wunder nehmen wird, wenn man die extremen Unterschiede in Betracht zieht, welche die Länge der optischen Axe in hochgradig hypermetropischen und kurzsichtigen Augen erkennen lässt.³⁾

¹⁾ Donders, Arch. f. Ophthalmologie XVIII., 2, S. 245.

²⁾ Snellen, Graefe und Sämisch, Handbuch III., S. 10.

³⁾ Donders, Die Anomalien der Refraction und Accommodation. Wien, 1866. S. 154, 208, 312.

Donders findet die Rückwirkung dieser Differenzen auf die Netzhautbildgrösse in verschieden gebauten Augen so beträchtlich, dass ihm eine Ableitung der Sehschärfe ametropischer Augen aus der mittleren Sehschärfe von Emmetropen geradezu unstatthaft erscheint, und zwar dies umsomehr, als er an seiner schon früher ausgesprochenen Meinung festhält, nach welcher die Zahl der in einer bestimmten Flächenmaasseinheit der Netzhaut enthaltenen lichtempfindenden Elemente bei verschiedenen Bauzuständen des Auges eine sehr verschiedene sein kann und folgerecht einer gleichen oder zur Netzhautoberfläche proportionirten Bildgrösse in verschiedenen Augen nicht nothwendig gleiche Werthe für die Unterscheidung zuzuerkennen sein dürften.

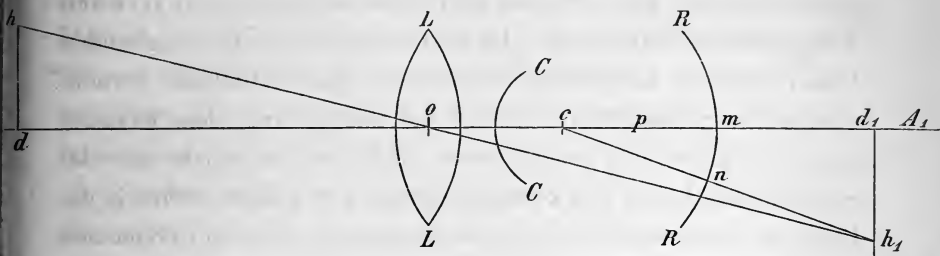
Mit anderen Worten würde dies heissen: Um die Sehschärfe verschieden gebauter Augen mit einander zu vergleichen und durch Verhältnisszahlen richtig auszudrücken, müsste für jedes einzelne Auge und für jeden einzelnen Versuch nicht nur die Netzhautbildgrösse, sondern überdies auch die von diesem Bilde bedeckte Zahl der lichtempfindenden Elemente bestimmt werden können.

Wer die Schwierigkeit kennt, auch nur eine einzelne Constante im speciellen Falle halbwegs richtig zu stellen, und wer die Zahl der Constanten berücksichtigt, welche erforderlich sind, um eine Berechnung der Netzhautbildgrösse mit Erfolg durchzuführen, wird die Grösse einer solchen Aufgabe ermessen und darauf verzichten, richtige Verhältnisszahlen für die Sehschärfe verschieden gebauter Augen auf Wegen zu finden, welche für den Praktiker gangbar sind.

Der Versuch, die Vergleichbarkeit der Sehschärfen verschieden gebauter Augen durch Zurückführung der Refraktionszustände auf eine bestimmte Grösse, sagen wir Null, mittelst vorgesteckter Hilfslinsen anzubahnen, ist in Anbetracht des Factors p selbstverständlich ganz unzureichend. Im Gegentheile wird hierbei in dem unvermeidlichen Abstände der Hilfslinse von dem optischen

Centrum des reducirten Auges ein neuer Factor eingeführt, welcher besonders bei stärkeren Hilfslinsen die Netzhautbildgrösse in sehr empfindlicher Weise beeinflusst und die Verhältnisse verwirrt.

Fig. 7.



Es sei (Fig. 7) AA_1 die verlängerte optische Axe, CC die Cornea, RR die Netzhautstabschichte, c der optische Mittelpunkt des reducirten Auges und $cm = p$. Vor der Hornhaut CC stehe eine Convexlinse L mit dem Centrum o und es sei $co = g$. In der Entfernung $od = d$ sei ein Object aufgestellt, dessen halbe Höhe hd ist. Dessen virtuelles halbes Bild wird dann d_1h_1 in der Vereinigungsweite der Linse $od_1 = v$ sein. Selbstverständlich ist h_1c der Richtstrahl in Bezug auf das Auge, und die halbe Netzhautbildfläche ist mn . Es ergibt sich

$$hd : h_1 d_1 = d : v$$

$$h_1 d_1 = h d \cdot \frac{v}{d}.$$

Es ist nun weiter

$$h_1 d_1 : mn = \frac{v-g}{n} : \frac{p}{n_1} \text{ und}$$

$$m n = h_1 d_1 \cdot \frac{n}{n_1} \cdot \frac{p}{v-g} = h d \cdot \frac{n}{n_1} \cdot \frac{p}{d} \cdot \frac{v}{v-g}.$$

Wäre eine Concavlinse dem Auge vorgesetzt, so würde die halbe Netzhautbildhöhe mn sein

$$m n = h d \cdot \frac{n}{n_1} \cdot \frac{p}{d} \cdot \frac{v}{v + g}.$$

Es ist $\frac{v}{v-g}$ ein unechter, $\frac{v}{v+g}$ ein echter Bruch. Der Gebrauch einer Sammellinse wird daher eine Vergrößerung, der Gebrauch einer Zerstreuungslinse eine Verkleinerung des Netzhautbildes mit sich bringen, welche mit dem Abstände und der Schärfe des Brillenglases zunimmt.')

¹⁾ Stellwag, Sitzungsberichte der math.-naturw. Classe der kais. Akademie der Wissensch. zu Wien, 1855, XVI., S. 220, 274.

Besonders störend ist dieser Einfluss des Brillenabstandes auf die Netzhautbildgrösse bei hohen Graden von Kurzsichtigkeit. Will man hier die Sehschärfe für grössere Objectsdistanzen ermitteln, so können sehr scharfe Zerstreuungslinsen nicht umgangen werden. Diese ergeben aber stets einen sehr bedeutenden Verkleinerungscoëfficienten. Es ist derselbe bei voll corrigirenden Gläsern öfters so beträchtlich, dass er eine ganz auffallende Verminderung der Sehschärfe im Gefolge hat und dadurch dem Kranken schon bei kurzem Versuche unerträglich wird, umsomehr aber im gewöhnlichen Leben den Zwang auferlegt, auf scharfes Sehen in die Ferne zu verzichten und, unter Benützung einer unvollkommen corrigirenden Brille, sich mit einer wesentlich verkürzten Sehweite zu begnügen.

Von geringer Bedeutung ist der fragliche Coëfficient dagegen bei mittleren und niederen Graden von Myopie, wenn selbe behufs der Ermittlung der Sehschärfe für grössere Entfernungen durch entsprechende Gläser ausgeglichen werden. Es handelt sich dann nämlich immer um beträchtlichere Vereinigungsweiten, gegen welche der Brillenabstand fast verschwindet, daher der Werth des Coëfficienten sich sehr der Einheit nähert.

Ebenso verhält sich die Sache bei mittleren und niederen Graden von Hypermetropie, wo nicht sowohl für weite, als vielmehr für nahe Objectsdistanzen Correcturen durch Sammellinsen nothwendig werden können und dann gleichfalls grosse Vereinigungsweiten in Rechnung kommen.

Bei hohen Graden absoluter Hypermetropie jedoch und besonders bei Aphakie, wo für grosse und für kleine Distanzen verschiedene, und zwar starke Linsen in Verwendung gezogen werden müssen, um ein deutliches Sehen zu ermöglichen, fällt der Brillenabstand schwer in's Gewicht und darf bei der Bestimmung der Sehschärfe nicht vernachlässigt werden.

Fasst man das Gesagte zusammen, so ergiebt sich als Schlussfolgerung, dass die Snellen'sche Formel das, was sie ausdrücken

soll, keineswegs immer genau zum Ausdrucke bringt; dass sie geradezu fehlerhaft wird, wenn man sie auf Augen von sehr verschiedenen Bauzuständen anwendet, und dass diese Fehlerhaftigkeit noch um ein Beträchtliches steigt, wenn starke Hilfs-linsen in Gebrauch gezogen werden, um von den Probeobjecten scharfe Netzhautbilder zu gewinnen und so zu verhindern, dass nicht auf Rechnung mangelhafter Sehschärfe gesetzt werde, was ausgiebige Zerstreuungskreise an der Deutlichkeit der Wahrnehmungen verschuldet haben.

Strenge genommen lässt sich kein Auge dem andern bezüglich seines Baues von vorneherein völlig gleichstellen, auch wenn der Brechzustand derselbe wäre, indem sehr mannigfaltige Factoren in den verschiedensten Werthverhältnissen zusammenwirken können, um einen gleichen Refraktionszustand zu begründen.¹⁾

Man wird folgerecht der Gefahr, Ungleichartiges zu vergleichen und so zu ganz unrichtigen Verhältnisszahlen zu gelangen, sich nur dann mit voller Sicherheit entziehen, wenn man auf eine allgemeine Formel für die Sehschärfen verschiedener Augen verzichtet und sich darauf beschränkt, in jedem einzelnen Falle ganz einfach eine Mehrzahl verschiedener grösster Entfernungen zu bestimmen, in welchen ein für jede betreffende Entfernung durch Accommodation oder durch Hilfs-linsen scharf eingestelltes Auge Buchstaben, Ziffern u. s. w. von bestimmten Durchmesser leicht und sicher zu erkennen vermag.

Man kann sich damit in der Praxis auch wirklich bescheiden, denn hier kommt es doch wahrlich weniger darauf an, das Verhältniss der Sehschärfe des kranken Auges zur Sehschärfe eines andern gesunden und vielleicht ganz verschieden gebauten Auges zu ermitteln, als vielmehr die Zu- oder Abnahme der Functionstüchtigkeit und das Maass derselben zu ergründen, um darauf

¹⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 785.

Schlüsse über den Gang und die muthmasslichen Folgen eines laufenden Krankheitsprocesses zu stützen.

Ohne Zweifel waren es ähnliche Erwägungen, welche Donders¹⁾ veranlassten, das Hauptgewicht auf die relativen Sehschärfen zu legen. Es sind dieselben nichts Anderes, als die Verhältnisszahlen der Sehschärfen eines und desselben Auges beim Sehen in verschiedene Entfernungen, für welche der dioptrische Apparat durch die Accommodation oder durch Hilfs-linsen genau eingestellt ist. Es müssen diese relativen Sehschärfen unter Zugrundelegung der gefundenen Werthe durch Berechnung aus der absoluten Sehschärfe ermittelt werden, welch' letztere nach Snellen's Methode beim Sehen in die Ferne unter Erschlaffung der Accommodation, bei ametropischen Augen also unter Beihilfe corrigirender Linsen, bestimmt wird.

Es haben diese relativen Sehschärfen unbestreitbar ihre wissenschaftliche Bedeutung. Doch ist es kaum ein dringendes praktisches Bedürfniss, die Sehschärfen, welche ein und dasselbe Auge bei entsprechender genauer Einstellung für verschiedene Entfernungen nachweisen lässt, durch Verhältnisszahlen mathematisch richtig auszudrücken. Darin liegt gewiss einer der Gründe, warum die relativen Sehschärfen in den oculistischen Schriften bisher noch wenig Eingang zu finden vermochten.

Der mächtige Einfluss, welchen die verschiedenen Bauzustände der Augen und der unvermeidliche Abstand neutralisirender Hilfs-linsen auf die Netzhautbildgrösse ausüben, ist übrigens nicht die einzige Fehlerquelle, welche sich bei der Bezeichnung der Sehschärfen durch Verhältnisszahlen und bei der rechnungsmässigen Umsetzung der letzteren zur Geltung bringt. Eine weitere Fehlerquelle liegt in der Schwierigkeit, bei der Untersuchung verschiedener Augen zu verschiedenen Zeiten und an verschiedenen Orten stets annähernd gleiche Beleuchtungsverhältnisse zu schaffen.

Es ist männiglich bekannt und lässt sich jeden Augenblick erproben, dass für die Sehschärfe eines und desselben Auges sehr erheblich abweichende Werthe gefunden werden, je nachdem der Versuch bei günstiger oder ungünstiger, zu schwacher oder zu starker Beleuchtung, bei directem Sonnenlichte oder bei

¹⁾ Donders, Arch. f. Ophthalmologie XVIII., 2, S. 246.

mehr weniger hellem zerstreuten Tageslichte, bei einer Kerzen-, Lampen- oder Gasflamme vorgenommen wird; je nachdem das Licht senkrecht oder unter grossem Winkel seitlich auf den Gegenstand fällt; je nachdem bloss das Probeobject beleuchtet und das Auge beschattet ist oder umgekehrt u. s. w. Es kommt hierbei nicht bloss die verschiedene Art und Grösse der Erregung in Betracht, welche die Netzhautelemente durch verschiedene Beleuchtungen erleiden, sondern in sehr erheblichem Maasse auch der Einfluss, welchen differente Pupillenweiten auf die Helligkeit der Netzhautbilder und auf die Grösse der Zerstreuungskreise¹⁾ ausüben.

Die sich solehmassen ergebenden Werthunterschiede der Sehschärfen sind theilweise auch ziffermässig festgestellt worden. Aubert²⁾ mass die Sehschärfe bei abnehmender Lichtintensität, indem er die Jäger'schen Schriftproben in der Dunkelkammer mittelst einer im Fensterladen angebrachten, von 400 auf 2·5 Quadratcentimeter verkleinerbaren und mit einer matten Glas-tafel geschlossenen Oeffnung durch helles Tageslicht beleuchtete. Die Versuchsergebnisse, welche Mauthner³⁾ auf Snellen'sche Maasse zurückführte, lassen sich kurz dahin zusammenfassen, dass, wenn die Sehschärfe bei der Beleuchtung der Schriftproben durch eine 400 Quadratcentimeter grosse Fensteröffnung gleich 1 gesetzt wird, dieselbe bei Verengung der Oeffnung auf 2·5 Quadratcentimeter allmählig auf $\frac{1}{12\cdot5}$ falle, im freien hellen Tageslichte sich dagegen auf 1·6 erhebe.

Die eingehenden und mühevollen Untersuchungen von A. Posch⁴⁾ haben in ziemlich übereinstimmender Weise ergeben, dass die Sehschärfe in arithmetischer Progression wachse, wenn die Beleuchtung in geometrischer Progression zunimmt, mit anderen Worten, dass der (erforderliche kleinste) Gesichtswinkel sowie die Grösse des kleinsten Netzhautbildes in arithmetischer Progression abnehme, wenn die Lichtintensität in geometrischer Progression steigt; dass dieses Verhältniss jedoch nur gelte, so lange die Beleuchtungsintensität nicht jene des hellen Tageslichtes überschreitet.

¹⁾ Hasner, Ueber die Grenzen der Accommodation. Prag, 1875. S. 5.

²⁾ Aubert, Physiologie der Netzhaut. Breslau, 1865. S. 84.

³⁾ Mauthner, Vorlesungen über die optischen Fehler des Auges. Wien, 1876. S. 145.

⁴⁾ Posch, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde V., S. 14, 40.

Ausserdem hat Jeffries¹⁾ gefunden, dass seine Sehschärfe auf $\frac{17}{8}$ bis $\frac{47}{20}$ zu steigen vermöge, wenn die benützten Schriftproben von der Sonne beleuchtet, die Augen aber beschattet sind.

Man hat Mancherlei versucht, um den Uebelständen wirksam zu steuern, welche sich aus der wechselnden Art und Grösse der Beleuchtung ergeben,²⁾ leider ohne zureichenden Erfolg. Wird Tageslicht verwendet, so bleiben die Erleuchtungsintensitäten nothwendig vom Wetter, von der Lage des Fensters, von dem jeweiligen Stande der Sonne u. s. w. abhängig; die sinnreichsten Vorkehrungen können daran nur wenig ändern. Wird aber künstliches Licht benützt, so kömmt in Betracht, dass vielerlei Umstände das hellere oder schwächere Brennen einer Flamme beeinflussen; dass selbst Gasflammen je nach der Gestalt und Grösse des Brenners, je nach der Beschaffenheit des Gases und nach dem Drucke, unter welchem es sich befindet u. s. w. in ihrer Leuchtkraft sehr veränderlich sind, also keineswegs die stete Gleichmässigkeit der Beleuchtungsintensität für denselben Ort, noch weniger selbstverständlich für verschiedene Orte gewährleisten; dass demnach die mit ihrer Hilfe für die Sehschärfe gewonnenen Verhältnisszahlen auf Gleichwerthigkeit keinen Anspruch machen können.

Schweigger³⁾ und Mauthner⁴⁾ haben daher vorgeschlagen, im Falle helles Tageslicht für eine Untersuchung nicht zu Gebote steht, vorerst den Ausfall an der Sehschärfe des eigenen oder eines andern normalen Auges zu messen und dann um diesen Werth die unter gleichen Umständen gefundene Sehschärfe des kranken Auges zu erhöhen. Doch tritt einem solchen Vorgange

¹⁾ Joy Jeffries, Transact. of the amer. ophth. society II., 1874, S. 158.

²⁾ Mauthner, Vorträge aus dem Gesamtgebiete der Augenheilkunde. Wiesbaden, 1879. S. 140 u. f.

³⁾ Schweigger, Sehproben. Berlin, 1876.

⁴⁾ Mauthner, Vorlesungen über die optischen Fehler des Auges. Wien, 1876. S. 147.

die tägliche Erfahrung entgegen, nach welcher die Sehschärfe nicht nothwendig proportional der abnehmenden Beleuchtung fällt, nicht einmal bei gesunden und viel weniger bei kranken Augen. Ein solches Manöver würde also nicht immer eine Richtigstellung, sondern mitunter eine sehr bedeutende Verschlechterung der gesuchten Verhältnisszahl veranlassen, wie auch Mauthner¹⁾ hervorhebt und durch ein Beispiel erläutert, indem er auf das gegen-theilige Verhalten hinweist, welches mit typischer Pigmententartung der Netzhaut behaftete und an Alkoholamblyopie erkrankte Augen bei abnehmender Beleuchtung offenbaren.

Die Zuverlässlichkeit der für die Sehschärfe verschiedener Augen zu erhaltenden Werthe wird demnach auch durch die unvermeidlichen Schwankungen in der Beleuchtung geschädigt. Bringt man dann noch die schon früher beanständeten Fehlerquellen in Anschlag, so stellt sich die Möglichkeit heraus, dass unter Umständen für gleiche Sehschärfen verschiedene Werthe und umgekehrt sich ergeben können. Damit entkleiden sich aber die für die Sehschärfe üblichen Bezeichnungen völlig des Charakters mathematischer Grössen, mit welchen zu rechnen gestattet ist. Dieselben dürfen nicht in der Bedeutung von Verhältnisszahlen, sondern lediglich nur als bequeme Ausdrucksweisen für das bei der Untersuchung direct Gefundene aufgefasst werden. Mit anderen Worten, Ausdrücke wie:

$$s = \frac{20}{200}, s = \frac{20}{40}, s = \frac{20}{20} \text{ u. s. w.}$$

besagen nicht, die Sehschärfen der betreffenden Augen verhalten sich wie $\frac{1}{10}$ oder $\frac{1}{2}$ zu 1; sondern blos, dass eben diese Augen bei der Untersuchung auf 20fache Normalentfernung nur noch Snellen'sche Schriftproben von 200-, 40-, 20facher Normalgrösse leicht und sicher erkannt haben. Das eigentliche Maass ihrer Sehschärfen ist damit nicht bestimmt, sondern kann nur nach

¹⁾ Mauthner, Vorträge aus dem Gesamtgebiete der Augenheilkunde. Wiesbaden, 1879. S. 141.

Erörterung aller darauf Einfluss nehmenden Factoren durch Rechnung festgestellt werden.

So wenig nun die Snellen'sche Formel zureicht, um das Verhältniss der Sehschärfen verschiedener Augen zu einander befriedigend klarzustellen, so wenig ist sie geeignet, das Verhältniss zur Norm, das Maass der Abweichung von derselben richtig und verlässlich zu bezeichnen. Es kömmt hier eben ausser den bereits angedeuteten Mängeln noch ein weiterer Umstand in Betracht, nämlich das Schwankende in den Werthverhältnissen der Norm selber. Was bei dem Einen noch als normaler Zustand zu gelten hat, das kann bei dem Andern bereits eine sehr beträchtliche Abnahme der natürlichen Sehschärfe, selbst einen krankhaften Zustand bedeuten.

So kann man sich jeden Augenblick davon überzeugen, dass die Sehschärfe bei Kindern und jugendlichen Leuten, welche ihre Augen leicht für grosse Fernen einzustellen vermögen, fast durchwegs das von Snellen angenommene Normalmaass beträchtlich überschreitet (Krüger¹⁾. H. Cohn²⁾ fand unter 244 Dorfkindern sogar nur 7, deren Sehschärfe gleich 1 war, in der grössten Mehrzahl der Fälle erreichte die Sehschärfe das Zwei- und das Zweieinhalbfache, in einzelnen Fällen sogar das Dreifache des Normalwerthes.

Bei marastischen Greisen hingegen ist sehr oft, ganz unabhängig von krankhaften Zuständen der Augen, ein Sinken der Sehschärfe unter das Normalmaass nachzuweisen. Es macht sich dasselbe besonders bei geringen Beleuchtungsintensitäten fühlbar (Dörnichel³⁾ und kann die Sehschärfe im hohen Alter bis unter die Hälfte ihres ursprünglichen Werthes zurückgehen (Vrösom de Haan⁴⁾).

1) Krüger, Klin. Monatsblätter, 1873, S. 272.

2) H. Cohn, Arch. f. Ophthalmologie XVII., 2, S. 324.

3) Dörnichel, Dissert. Marburg, 1876.

4) Vrösom de Haan, Klinische Monatsblätter, 1863, S. 327.

H. Cohn¹⁾ läugnet auf Grund seiner diesbezüglichen Forschungen diesen Einfluss des Greisenalters und stellt sich damit in Widerspruch mit allen bisherigen Erfahrungen. Die Vermittelung zwischen beiden gegenheiligen Anschauungsweisen dürfte indessen darin zu suchen sein, dass H. Cohn bei sehr günstiger Tagesbeleuchtung untersuchte und alle Leute, welche sechzig Lebensjahre und wenig darüber zählten, unter die Greise rechnete. Sechzig und selbst fünfundsechzig Jahre alte Leute erfreuen sich aber häufig noch der vollen Körperkraft und zeigen keine Spur von beginnendem Marasmus. Hätte H. Cohn blos Individuen höheren Alters in seine Zählungen einbezogen, das Ergebniss wäre ein anderes gewesen.

Gegen Vrösom de Haan's Angaben muss übrigens sehr wohl in Anschlag gebracht werden, dass der Bedarf grösserer Gesichtswinkel nicht allerwärts schon mit einer Abnahme der Sehschärfe gleichbedeutend erachtet werden könne. In gar vielen Fällen ist eine solche Verminderung der Sehschärfe nur eine scheinbare. Sie wird einmal bedingt durch zunehmende Hypermetropie und durch vermehrte Accommodationswiderstände, indem solcher-massen die Einstellung für die Ferne ohne Hilfslinsen schwieriger gestaltet oder unmöglich gemacht wird. Das andere Mal ist die wachsende Rigidität der Irisgefässwandungen Schuld, insofern sie Trägheit und eine ganz beträchtliche Verengerung der Pupille, folgerecht also auch eine entsprechende Herabsetzung der Helligkeit der Netzhautbilder veranlasst. Bei einiger-massen ungenügender Beleuchtung können durch eine solche senile Pupillenge so bedeutende Ausfälle in der Sehschärfe vorgetäuscht werden, dass minder Bewanderte an Hemeralopie oder gar an Amblyopie denken könnten.²⁾

Man wird also kaum fehlgehen, wenn man in den Vrösom de Haan'schen Fällen nur ein gewisses Percent als wirkliche Verminderung der Sehschärfe anerkennt und in einem anderen Percente nur einen Theil des Ausfalles darauf bezieht. Immerhin besteht der Einfluss des Greisenthums auf die Sehschärfe und muss bei merklichem oder gar vorgeschrittenen Marasmus erfahrungs-

¹⁾ H. Cohn, Klin. Monatsblätter, 1875, S. 79.

²⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1870. S. 804, 840.

mässig ziemlich hoch angeschlagen werden. Die bekannten senilen Veränderungen im Bereiche der Ader- und Netzhaut erklären die Functionsabnahme, wenn nicht ganz, so doch zum guten Theile.

Aber auch im kräftigsten Mannesalter schwankt die Sehschärfe innerhalb ziemlich weiter Grenzen.¹⁾ In der That stösst man in der Praxis nicht ganz selten auf Leute, welche bei vollkommen entsprechender Einstellung des dioptrischen Apparates und bei Abgang jedweden krankhaften Zustandes das von Snellen aufgestellte Normalmaass der Sehschärfe entweder gar nicht, oder doch nur knapp und bei sehr günstigen Beleuchtungsverhältnissen erreichen. Häufiger allerdings findet man unter jenen Voraussetzungen das Normalmaass überboten.

Würde man wilde Völkerschaften, welche hauptsächlich durch Jagd und Fischerei ihren Lebensunterhalt gewinnen, in die Forschung einbeziehen können, so müsste man nach den staunenswerthen Leistungen, von welchen verlässliche Reisende erzählen, noch viel erheblichere Ueberschreitungen des Normalmaasses als etwas ganz Gewöhnliches zu verzeichnen haben. Insoferne die Einstellung des Auges auch bei Europäern gewöhnlich eine richtige ist, müssen diese Mehrleistungen unbedingt auf eine namhaft erhöhte Functionsenergie der Netzhaut bezogen werden.

Es liegt nach allem dem klar auf der Hand, dass der Gesichtswinkel von fünf Minuten in der Bedeutung eines Normalwerthes den natürlichen Verhältnissen nicht ganz entspricht. Es hat darum auch nicht an Vorschlägen gefehlt, denselben um ein Gewisses herabzusetzen.²⁾ Allein damit ist wenig gewonnen, insofern dann statt der Fälle, in welchen die Sehschärfe grösser als 1 erscheint, einfach jene in das Uebergewicht kommen, in welchen das Normalmaass nicht erreicht wird.

Der Natur der Sache nach kann eigentlich gar kein Winkel dem Zwecke voll genügen. Die Grenze zwischen Normalem und Abnormem stellt sich nämlich in der Wirklichkeit nicht als eine scharfe Linie, sondern als breite Zone mit verschwommenen Rändern dar.

¹⁾ Vrösom de Haan, Klin. Monatsblätter, 1863, S. 327 u. f.

²⁾ Burchardt (Internationale Sehproben. Cassel, 1870. S. 8) spricht sich für einen Winkel von 2·15 Minuten aus.

Will man durchaus einen bestimmten Grenzwinkel als Werthmesser für die Sehschärfe benützen, was nach dem oben Mitgetheilten grobe Fehler in sich schliesst, so bleibt nichts übrig, als denselben durch gegenseitiges Uebereinkommen festzustellen. Es muss dann aber stets vor Augen gehalten werden, dass dieser Winkel nur so lange als Massstab gelten darf, als die Probeobjecte benützt werden, für welche er berechnet wurde. Der von Snellen eingeführte Winkel erlaubt nur die Hantierung mit den Snellen'schen Schriftproben, Ziffern und Haken, der Burchhardt'sche Winkel die Handhabung der betreffenden internationalen Sehproben u. s. w. In der That lehrt ein einfacher Versuch, dass gothische und lateinische Currentschrift, cyrillische, griechische, hebräische, arabische, chinesische Lettern, dass Ziffern, Haken, Linien, Punkte, Musiknoten u. s. w. einen andern Grenzwinkel ergeben, besser gesagt, dass jedwede Art von Zeichen je nach der Zahl und Form der sie zusammensetzenden Theile ein centrales Netzhautbild von bestimmter, aber verschiedener Minimalgrösse voraussetzt, auf dass sie sicher und leicht erkannt werden könne.

Fasst man das Ganze noch einmal kurz zusammen und zieht daraus die praktischen Nutzenwendungen, so würde es lauten:

1. Die Snellen'sche Formel ist nicht geeignet, das Verhältniss der Sehschärfe verschiedener Augen zu einander und zu einem beliebigen, durch Uebereinkommen festzustellenden Normalmaasse annähernd richtig zum Ausdrucke zu bringen.

2. Um dieses Verhältniss zu ermitteln, müssten in jedem einzelnen Falle alle Factoren, welche auf die Grösse und Helligkeit der Netzhautbilder Einfluss nehmen, genau bekannt sein und in Gestalt von bestimmten Zahlenwerthen in die Rechnung eingeführt werden können.

3. Bei der praktischen Unmöglichkeit dessen muss man sich darauf beschränken, die Leistungsfähigkeit eines jeden Auges dadurch klarzustellen, dass man die grössten Entfernungen

bezeichnet, in welcher es bei günstiger Beleuchtung bestimmte Objecte leicht und sicher zu erkennen im Stande ist.

4. Als Probeobjecte wird man am besten die eigens zu diesem Zwecke angefertigten und durch Druck vervielfältigten Schrift- oder Sehproben benützen. Jene darunter, deren einzelne Nummern nach einem bestimmten Verhältnisse wachsen, wie z. B. die Snellen'schen, haben selbstverständlich den Vorzug, dass sie Vergleiche erleichtern. Im Grunde genommen kann man jedoch mit jeder beliebigen reinen Druckschrift das Auslangen finden; nur muss dann die Höhe und Breite der Lettern genau bestimmt werden oder allgemein bekannt sein. Insoferne empfehlen sich auch die Jäger'schen Schriftscalen, welche durch ihre Reichhaltigkeit und durch die Vortrefflichkeit ihrer technischen Ausführung den anderen voranstellen und ihre allgemeine Beliebtheit rechtfertigen.

Im Uebrigen hat Schnabel¹⁾ die Grössenverhältnisse der einzelnen Nummern gemessen und die Entfernungen berechnet, in welchen sie unter einem Winkel von 5 Minuten vom vorderen Knotenpunkte aus gesehen werden. Wem es auf das genaue Verhältniss derselben zu den einzelnen Nummern von Snellen ankommt, der findet dort die nöthigen Angaben.

5. Zuerst ist die Leistungsfähigkeit des Auges für verschiedene Entfernungen zu bestimmen, welche nach den gegebenen Refractions- und Accommodationsverhältnissen in dem Bereiche der deutlichen Sehweite liegen und daher Hilfslinsen entbehrlich machen. Man beginnt mit den niedersten Nummern der Schriftscalen und sucht die kleinste Schrift u. s. w., welche das betreffende Auge überhaupt leicht und sicher zu erkennen vermag, um dann die relativ grösste Entfernung zu messen, in welcher eine genaue Wahrnehmung jener Schrift noch möglich ist. Erlaubt es der Fernpunktstand, so wird der Versuch in derselben Weise mit mittleren und grossen Schriftproben auf Distanzen von zwei oder drei Fuss und beziehungsweise von zwanzig und mehr Fuss wiederholt.

¹⁾ Schnabel, Arch. f. Augen- und Ohrenheilkunde V., S. 210.

6. Reicht wegen Brechungsfehlern oder Accommodationsmängeln des Auges die deutliche Sehweite nicht in grössere Entfernungen (Myopie), oder nicht in die nächste Nähe (Hypermetropie), ist sie vielleicht gar eine ganz negative (absolute Hypermetropie), oder in verschiedenen Meridianen eine verschiedene (Astigmatismus), so müssen für die ausserhalb der deutlichen Sehweite gelegenen Distanzen, aber nur für diese, die entsprechenden Correctionsgläser zu Hilfe genommen werden. Im Uebrigen bleibt der Vorgang der gleiche.

7. Bei allen diesen Versuchen ist womöglich immer seitlich einfallendes helles Tageslicht zu verwenden. Steht dieses nicht zu Gebote, so müssen die Mängel der Beleuchtung nach Art und Grösse bezeichnet werden.

8. Es empfiehlt sich, die Ergebnisse der Einzelversuche einfach wie sie gefunden werden und ohne weitere Umsetzungen in der angedeuteten Reihenfolge anzumerken, denselben aber den genau ermittelten Refraktionszustand und, wo thunlich, auch die Accommodationsbreite voranzusetzen.

Zum Behufe einer mehr gleichmässigen und übersichtlichen Darstellung kann man vielleicht folgendes Schema benützen und die eingeklammerten erläuternden Worte als selbstverständlich beim praktischen Gebrauche hinweglassen.

	R(echtes) A(uge)	L(inkes) A(uge)			
	$R(e) \frac{1}{f}$	$L(e) \frac{1}{f}$			
	$A(c) \frac{1}{a}$	$A(c) \frac{1}{a}$			
(Liest)	$\left\{ \begin{array}{l} \text{Jäger} \\ \text{Snellen} \end{array} \right\}$	$\left\{ \begin{array}{l} \text{(kleine) Nr. } x \\ \text{(mittlere) Nr. } y \end{array} \right\}$	$\left\{ \begin{array}{l} \text{ohne,} \\ \text{beziehungs-} \\ \text{weise mit} \\ \pm \text{ Linse} \\ \frac{1}{g} \end{array} \right\}$	$\left\{ \begin{array}{l} \text{in } p \\ \text{in } p_1 \\ \text{in } p_{11} \end{array} \right\}$	$\left. \vphantom{\begin{array}{l} \text{in } p \\ \text{in } p_1 \\ \text{in } p_{11} \end{array}} \right\} \begin{array}{l} \text{grössten} \\ \text{Abstand.} \end{array}$

9. Bei einer solchen Bezeichnungsweise werden auch alle die Fehler umgangen, welche sich bei der Aufstellung von Verhältnisszahlen für die Sehschärfe nothwendig aus dem Vorhanden-

sein von Trübungen in den dioptrischen Medien, von Verkrümmungen der einzelnen Trennungsflächen und anderen pathologischen Abweichungen ergeben müssen. Will Jemand nicht nur die Leistungsfähigkeit des Auges, sondern auch das Verhältniss der Functionsenergie der Netzhaut zu einem conventionellen Normalmaasse ziffermässig zum Ausdrucke bringen, so bedarf es blos der Einsetzung der gefundenen Werthe in die betreffende Grundformel.

VI.

Ueber Accommodationsquoten und deren Beziehungen zur Brillenwahl.

Ich habe bereits in meinem Lehrbuche, 1870, S. 765, der Accommodationsquoten erwähnt und auf deren Bedeutung im praktischen Leben hingewiesen. In den folgenden Zeilen sollen die Verhältnisse des Näheren gewürdigt werden, unter welchen dieselben eine wichtige Rolle zu spielen und die Thätigkeit des Arztes herauszufordern vermögen; zuvörderst jedoch sei es gestattet, den Begriff klarzustellen.

Ist f der positive oder negative Fernpunktabstand eines Auges, n der Nahepunktabstand, so lässt sich durch $\frac{1}{f}$ der kleinste, durch $\frac{1}{n}$ der grösste Brechzustand ausdrücken, dessen der dioptrische Apparat des betreffenden Auges überhaupt fähig ist. Der Unterschied zwischen beiden äussersten Brechwerthen wird als Accommodationsbreite durch $\frac{1}{a}$ bezeichnet. Man gelangt solchermassen zu den drei folgenden wichtigen Gleichungen:

$$\frac{1}{n} - \frac{1}{f} = \frac{1}{a}; \quad \frac{1}{n} - \frac{1}{a} = \frac{1}{f}; \quad \frac{1}{f} + \frac{1}{a} = \frac{1}{n}.$$

Um den kleinsten Refraktionszustand aufzubringen und zu erhalten, bedarf es keinerlei Anstrengung von Seite der Accommodationsmuskeln; dagegen müssen diese ihre ganze verfügbare Kraft daran setzen, um den maximalen Brechzustand herzustellen.

Durch Verwendung bestimmter Quoten der dem Accommodationsapparate zu Gebote stehenden Muskelkraft kann der jeweilige Brechzustand des Auges innerhalb der beiden genannten Grenzen beliebig gewechselt werden; doch ist die Erhaltung der verschiedenen Brechwerthe für längere Zeit eine um so schwierigere, je mehr sich dieselben dem maximalen Refractionszustande nähern, je grösser also die zu ihrer Aufbringung erforderliche Quote der verfügbaren Muskelkraft ist.

Die Binnenmuskeln des Auges sind eben denselben Gesetzen unterworfen wie die übrigen Fleischmassen des Körpers. Ein halbwegs kräftiger Mann wird z. B. ein Centnergewicht spielend zwei oder mehr Fuss hoch von der Erde emporheben, die actuelle Energie der dabei betheiligten Muskeln ist hierzu mehr als ausreichend. Allein derselbe Mann wird das Gewicht nicht längere Zeit in jener Höhe erhalten können, indem die belasteten Muskeln vermöge ihrer elastischen Dehnbarkeit nachgeben und, um diese rein mechanische Verlängerung wieder auszugleichen, ihre Zusammenziehung allmählig steigern, also mit wachsender Kraft arbeiten müssen, bis sie ermüden, d. h. bis ihre potentielle Energie erschöpft ist. Es geschieht das letztere selbstverständlich um so früher, je grösser die aufgewendete Quote der disponiblen Kraft ist. Daher denn auch Niemand mit der ganzen oder dem grössten Theile der ihm zu Gebote stehenden Muskelkraft, wohl aber mit mittleren oder kleineren Quoten der letzteren dauernd zu arbeiten vermag. Insoferne aber die Muskulatur bei verschiedenen Menschen in ungleichem Grade entwickelt ist, beansprucht dieselbe absolute Leistung bei verschiedenen Menschen erfahrungsmässig auch ungleiche Kraftquoten und wird darum von dem Einen leicht, von dem Andern schwer oder gar nicht aufgebracht. Besonders auffallend tritt dieser Unterschied bei bestimmten Hantierungen hervor, indem die einzelnen Muskelgruppen durch fortgesetzte zweckmässige Uebung bedeutend erstarken und vielleicht auch mit verhältnissmässig grösseren Quoten der verfügbaren Kraft zu arbeiten befähigt werden können.

In ganz ähnlicher Weise verlangt jeder einzelne bestimmte Brechwerth in verschiedenen Augen auch verschiedene Quoten der vorhandenen muskularen Accommodationskraft und ist daher bald schwieriger, bald leichter herzustellen und zu erhalten, immer vorausgesetzt, dass er zwischen den kleinsten und grössten Refraktionszustand des betreffenden Auges hineinfällt.

Brechwerthe, welche ausserhalb dieser Grenzen liegen, sind nur unter Zuhilfenahme entsprechender Correctionslinsen aufzubringen. Wo aber letztere benützt werden, muss der minimale Refraktionszustand $\frac{1}{f}$ des Auges in obigen drei Gleichungen ersetzt werden durch

$$\frac{1}{f_1} = \frac{1}{f} \pm \frac{1}{g},$$

wo $\pm \frac{1}{g}$ die Brechkraft der Hilfslinse bedeutet.

Jedem beliebigen Brechwerth $\frac{1}{e}$ entspricht die Einstellung des dioptrischen Apparates für eine gewisse Entfernung e . Derselbe repräsentirt nur insoweit eine Kraftleistung $\frac{1}{v}$ von Seite der Accommodationsmuskeln, als er den Werth des kleinsten durch die Bauverhältnisse des Bulbus begründeten Refraktionszustandes überragt; daher er denn auch durch den Unterschied beider ausgedrückt werden muss. Es ist

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{e} - \frac{1}{f}, \text{ beziehungsweise } \frac{1}{v} = \frac{1}{e} - \frac{1}{f_1}.$$

Falls $\frac{1}{f}$ oder $\frac{1}{f_1}$ positive Grössen darstellen (bei Kurzsichtigkeit), so ist $\frac{1}{v} < \frac{1}{e}$. Falls hingegen $\frac{1}{f}$ oder $\frac{1}{f_1}$ negativ sind (Uebersichtigkeit), so ist $\frac{1}{v} > \frac{1}{e}$. Ist $\frac{1}{f}$ oder $\frac{1}{f_1}$ gleich Null (Emmetropie), so ergibt sich $\frac{1}{v} = \frac{1}{e}$.

Die wirkliche Kraftleistung $\frac{1}{v}$ getheilt durch den Werth der ganzen verfügbaren Kraft $\frac{1}{a}$ ist dann das, was man die für

einen bestimmten Brechwerth erforderliche Accommodationsquote q nennt:

$$q = \frac{\frac{1}{v}}{\frac{1}{a}} = \frac{a}{v},$$

Es ist nun der für eine bestimmte Beschäftigung erforderliche Objectabstand, also auch der Einstellungswerth des Auges und die zugehörige Convergenz der Gesichtslinien nicht willkürlich, sondern von der Grösse und der Eigenart des Objectes innerhalb ziemlich enger Grenzen vorgezeichnet. Vor Jahrhunderten, als die Correctur von Refractions- und Accommodationsfehlern noch sehr schwierig und für die Meisten unmöglich war, mussten die Bücher mit mächtigen Buchstaben und dem entsprechend in grossem Formate gedruckt oder geschrieben werden, so dass sie ebensogut auf Klafterweite, als aus grösster Nähe leicht und sicher gelesen werden konnten. Heutzutage, wo die optischen Hilfsmittel Jedermann zu Gebote stehen, sind die gewöhnlichen Drucksorten auf eine Leseweite von 12 Zoll berechnet, oder sollten es sein. Ein gleicher Abstand ist beim Schreiben und einer Menge von Handarbeiten die Regel. Gewisse feinere Arbeiten, das Weisssticken, die Uhrmacherei u. s. w. fordern eine grössere Annäherung, das Musiciren und manche gröbere Handwerke eine weitere Entfernung des Gegenstandes; kurz gesagt, für jede das Scharfsehen beanspruchende Beschäftigung ist eine gewisse mittlere Arbeitsdistanz nicht nur zweckmässig, sondern geradezu geboten und wird auch annäherungsweise von Jedermann eingehalten, so lange es die Verhältnisse gestatten, indem jede grössere Abweichung eine Summe von Schwierigkeiten mit sich bringt.

Ich bleibe vorderhand bei dem Zollmaasse, weil es derzeit in Bezug auf Brillennummerirung noch immer am meisten im Gebrauche ist. Ich verkenne durchaus nicht die damit verknüpften Unzukömmlichkeiten, meine aber, dass dieselben weitaus überwogen werden von den Vortheilen, welche das Duodecimalsystem, namentlich beim Kopfrechnen, gegenüber dem decimalen Metersysteme gewährt. Auf mathematisch genaue Werthe muss man

bei Brillenbestimmungen in der Praxis ja ohnedies verzichten, da der Brechungsindex des verwendeten Rohmaterials innerhalb weiter Grenzen schwankt und kaum geringere Fehler in die Rechnung bringt, als die Verschiedenheit des Zollmaasses in den einzelnen Ländern.

Ich kann darum auch keinen wesentlichen Nutzen in der Einführung der Dioptrien (Donders) erblicken. Will man nicht eine lange Reihe von in der Praxis ganz unentbehrlichen Brillennummern opfern, so muss man fortwährend mit Zahlen hantieren, welchen mehrere Decimalstellen anhaften. Zudem fordert die Anwendung der Dioptrien ein stetiges Umrechnen direct gemessener Werthe in systemmässige und zurück, gerade so, wie wenn Jemand darauf bestände, alle seine Einnahmen und Ausgaben in Kronen zu verzeichnen, wovon eine 27·40 Mark oder 13·70 Gulden enthält. Endlich dünken mir Ausdrücke wie »4·5 Dioptrien« oder »Fünffhalb-Meterlinse« viel weniger durchsichtig, als der Ausdruck »Linse von 9 Zoll Brennweite«.

In der folgenden Tabelle sind nun die für einen solchen Brech- oder Einstellungswerth $\frac{1}{12}$ nothwendigen Kraftleistungen $\frac{1}{v}$ des Accommodationsmuskels bei minimalen Refraktionszuständen $\frac{1}{f}$ oder $\frac{1}{f_1} = -\frac{1}{6}$ bis $+\frac{1}{12}$ und weiters die Kraftquoten q , welche sich bei Accommodationsbreiten von $\frac{1}{3}, \frac{1}{4}, \frac{1}{5}, \frac{1}{6}, \frac{1}{12}, \frac{1}{24}$ ergeben, schematisch dargestellt. Für Werthe, welche der Natur der Sache nach unaufbringlich sind, ist an der betreffenden Stelle ein Querstrich (—) gesetzt.

Bei einem minimalen Refraktionszustand $\frac{1}{f}$ oder $\frac{1}{f_1}$	die erforderliche Kraftleistung $\frac{1}{v}$	die Accommodations- oder Kraftquote q							
		wenn $\frac{1}{a} = \frac{1}{3}$	wenn $\frac{1}{a} = \frac{1}{4}$	wenn $\frac{1}{a} = \frac{1}{5}$	wenn $\frac{1}{a} = \frac{1}{6}$	wenn $\frac{1}{a} = \frac{1}{8}$	wenn $\frac{1}{a} = \frac{1}{12}$	wenn $\frac{1}{a} = \frac{1}{24}$	wenn $\frac{1}{a} = \frac{1}{48}$
$-\frac{1}{6}$	$\frac{1}{4}$	$\frac{3}{4}$	1	—	—	—	—	—	1
$-\frac{1}{12}$	$\frac{1}{6}$	$\frac{3}{6}$	$\frac{4}{6}$	$\frac{5}{6}$	1	—	—	—	2
$-\frac{1}{24}$	$\frac{1}{8}$	$\frac{3}{8}$	$\frac{4}{8}$	$\frac{5}{8}$	$\frac{6}{8}$	1	—	—	3
$-\frac{1}{48}$	$\frac{1}{9.6}$	$\frac{3}{9.6}$	$\frac{4}{9.6}$	$\frac{5}{9.6}$	$\frac{6}{9.6}$	$\frac{8}{9.6}$	—	—	4
$\frac{1}{\infty}$	$\frac{1}{12}$	$\frac{3}{12}$	$\frac{4}{12}$	$\frac{5}{12}$	$\frac{6}{12}$	$\frac{8}{12}$	1	—	5
$+\frac{1}{48}$	$\frac{1}{16}$	$\frac{3}{16}$	$\frac{4}{16}$	$\frac{5}{16}$	$\frac{6}{16}$	$\frac{8}{16}$	$\frac{12}{16}$	—	6
$+\frac{1}{24}$	$\frac{1}{24}$	$\frac{3}{24}$	$\frac{4}{24}$	$\frac{5}{24}$	$\frac{6}{24}$	$\frac{8}{24}$	$\frac{12}{24}$	1	7
$+\frac{1}{12}$	0	0	0	0	0	0	0	0	8
		1	2	3	4	5	6	7	8

Man ersieht aus dieser Tabelle deutlich, dass der für Beschäftigungen mit kleinen Gegenständen nothwendige mittlere Brechwerth jede Kraftleistung von Seite der Accommodationsmuskulatur ausschliesst, wenn er dem im Bau des Auges begründeten minimalen Refraktionszustande gleich ist; dass die zu seiner Herstellung und Erhaltung erforderliche Kraftleistung aber in dem Maasse steigt, als der natürliche kleinste Brechzustand des betreffenden Auges sinkt, und dass diese Kraftleistung bei höheren Graden von Uebersichtigkeit Werthe erreicht, welche nur unter Voraussetzung sehr grosser Accommodationsbreiten, wie sie dem kindlichen und jugendlichen Alter zukommen, aufbringbar erscheint.

Es geht weiters daraus hervor, dass solche bedeutende Kraftleistungen selbst bei sehr grossen Accommodationsbreiten überaus beträchtliche Quoten, wenn nicht die ganze verfügbare Kraft der betügliehen Muskeln in Anspruch nehmen, also nothwendig bald zur Ermüdung führen müssen und nur für eine kurze Dauer zu Gebote stehen.

Es ergibt sich ferner, dass jede einzelne beliebige Kraftleistung um so grössere Quoten der disponiblen Accommodationskraft erheischt, je geringer diese selbst ist; dass daher Alles, was die Accommodationsbreite herabzusetzen geeignet ist, sei es unmittelbar durch Schwächung der Muskulatur, sei es mittelbar durch Vermehrung der Widerstände, die Herstellung und Erhaltung des erforderlichen Brechwerthes schwieriger zu gestalten und schliesslich ganz unmöglich zu machen vermag.

Endlich ist aus der Tabelle zu entnehmen, dass jede Veränderung des minimalen Refraktionszustandes durch Bewaffnung des Auges mit Hilfslinsen auch eine Aenderung der entsprechenden Kraftverhältnisse mit sich bringe: dass Herabsetzung des natürlichen Brechzustandes durch Zerstreuungslinsen die dem Accommodationsmuskel auferlegte Kraftleistung und damit auch die aufzuwendenden Kraftquoten erhöhe; dass hingegen Steigerung des minimalen Refraktionszustandes durch Benützung von

Sammellinsen die erforderlichen Kraftleistungen und Kraftquoten vermindere.

Strenge genommen sagt die Tabelle nichts Neues, sondern bringt nur ziffermässig zum Ausdrucke, was in allgemeinen Umrissen längst bekannt und theilweise sogar schon in meiner ersten Arbeit über Refractions- und Accommodationsfehler des Auges 1855¹⁾ klargestellt worden ist. Doch wird ein näheres Eingehen auf die Einzelheiten hoffentlich jeden Zweifel darüber beheben, dass eine solche ziffermässige Darstellung der Krafterfordernisse wesentlich dazu beitragen könne, das Verständniss mancher recht verworren scheinender Verhältnisse zu erleichtern und den therapeutischen Massregeln einen gesetzlichen Boden zu geben.

Bei hochgradiger Myopie kann von einer Einstellung des Auges für die Normalentfernung von 12 und mehr Zollen selbstverständlich nur die Rede sein, wenn entsprechende Hilfslinsen in Gebrauch gezogen werden.

Dies verschmähen aber nicht wenige Kranke und helfen sich durch Annäherung der Objecte an ihren Fernpunktstand. Es ist dann natürlich jede Kraftleistung von Seite der Accommodationsmuskulatur ausgeschlossen, die ganze Arbeit fällt auf den lichtempfindenden Apparat und auf die Convergenzmuskeln, welche beide denn auch bei fortgesetzter angestrenzter Bethätigung, und zwar jedes nach seiner Art, in mannigfacher Weise gefährdet werden können.

Insbesondere häufig geschieht es, dass die beiden inneren Geraden rasch ermüden und ihren Dienst als Convergenzmuskeln versagen. Verwirrtes Sehen, Durcheinanderlaufen der Gegenstände, Diplopie u. s. w. sind die unmittelbare Folge.

¹⁾ Sitzungsberichte der math.-naturw. Classe der kais. Akademie der Wissensch. zu Wien, XVI., 1855, S. 187.

In einem kleinen Theile solcher Fälle entwickelt sich dann die musculare Asthenopie, indem die übermässigen Anstrengungen, welche gemacht werden, um die richtige Convergenz immer wieder zu erzwingen, die potenzielle Energie der beiden inneren Geraden erschöpfen und am Ende auch einen Grad von Hyperästhesie erzeugen, welcher jede weitere Arbeit untersagt.

Gewöhnlich aber wird der gemeinschaftliche Sehact rasch aufgegeben, das eine Auge übernimmt allein die Fixation, während das andere zur Seite weicht, die Convergenzinnervation wird ungenügend, oder hört ganz auf, oder es wird das eine Auge gar um ein Gewisses nach aussen gedreht, also ein Zustand eingeleitet, welcher in seinen minderen Entwicklungsstufen fälschlich als Insufficienz der inneren Geraden, in den höheren als Strabismus externus beschrieben wird und seinem Wesen nach unter die relativen Paralysen zu rechnen, als Convergenzlähmung aufzufassen ist.¹⁾ Da das fixirende Auge unter solchen Umständen bei der Arbeit allein steht und sein lichtempfindender Apparat eine wesentlich erhöhte Aufgabe hat, kömmt es leicht zu Ueberbürdungen des letzteren und in weiterer Folge zu hyperämischen Zuständen, welche durch die vorgebeugte Körperstellung des arbeitenden Myops noch wesentlich gefördert werden. Das Ergebniss sind dann nicht selten die Entwicklung oder Vergrösserung hinterer Lederhautektasien, Entzündungen, Blutungen, Abhebungen der Netzhaut u. s. w.

In Anbetracht dessen erscheint bei hochgradig Kurzsichtigen, welchen die Verhältnisse es nicht gestatten, die Beschäftigung mit kleinen Gegenständen auf ein geringes Maass zu beschränken oder völlig aufzugeben, der Gebrauch von Hilfslinsen geboten, welche die Objecte der Arbeit über den natürlichen Fernpunkt des Kranken hinaus, wenn thunlich, in die mittlere Arbeitsdistanz zu rücken erlauben. Besonders dringend tritt diese Anzeige hervor, wenn der gemeinschaftliche Sehact beider Augen noch besteht und zeitweilige Ermüdung oder gar das Nachlassen der Convergenzmuskeln dessen gänzliches Aufgeben und die dauernde Ablenkung eines Auges befürchten lassen.

Würden zu diesem Behufe voll corrigirende Gläser gewählt, so käme der Kranke annähernd in die Lage eines Emmetropen (S. 306, Querreihe 5). Er könnte der Beschäftigung mit kleinen

¹⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 884, 921.

Gegenständen in der mittleren Arbeitsdistanz, oder in einer kürzeren, nur unter Voraussetzung einer beträchtlichen Accommodationsbreite dauernd und ohne Ermüdung obliegen. Grosse Accommodationsbreiten sind aber bei hohen Kurzsichtigkeitsgraden etwas Seltenes und namentlich im reifen Alter nur ausnahmsweise, wenn je, zu finden. In der Regel führen daher voll corrigirende Gläser unter so bewandten Umständen bald zu Ermüdungen der überbürdeten Accommodationsmuskulatur. Dazu kömmt, dass scharfe Brillen vermöge des unvermeidlichen Abstandes von dem vorderen Knotenpunkte des Auges eine sehr in's Gewicht fallende Verkleinerung der Netzhautbilder nothwendig mit sich bringen¹⁾ und insoferne die Anforderungen an die Netzhautenergie bei der Arbeit gewaltig steigern. Die Folgen sind darum meistens Reizzustände, welche zur Wahl eines schwächeren Glases zwingen.

Wird nur theilweise corrigirt, so gestalten sich die Verhältnisse ähnlich wie bei mittleren und niederen Graden der Myopie (S. 306, Querreihe 6, 7, 8). Der Kranke vermag je nach der Brechkraft seiner neu angeschafften oder umgetauschten Brille mit kleinerem oder gar ohne allem Kraftaufwande von Seite des Accommodationsmuskels in die mittlere Arbeitsdistanz scharf zu sehen. Auch wird die Netzhautfunction wegen Abschwächung des Verkleinerungscoëfficienten weniger belastet. Im Allgemeinen muss daher der Kranke bei seiner Beschäftigung länger ausdauern, weniger leicht ermüden.

Am besten pflegt er sich erfahrungsmässig zu behagen mit Zerstreuungsgläsern, welche die gegebene Kurzsichtigkeit nahezu oder ganz auf den reciproken Werth der mittleren Arbeitsdistanz herabsetzen, welche es dem Kranken daher möglich machen, seiner Beschäftigung mit einer minimalen oder ohne alle Kraftleistung von Seite des Accommodationsmuskels obzuliegen.

¹⁾ Stellwag, Sitzungsberichte der math.-naturw. Classe der kais. Akademie der Wissensch. zu Wien, XVI., 1855, S. 220.

Bei sehr hohen Graden von Myopie und namentlich, wo der gemeinschaftliche Sehaect bereits dauernd aufgegeben und daher auf die Convergenczmuskeln keine Rücksicht mehr zu nehmen ist, pflegt der Kranke sogar Brillen vorzuziehen, welche von der Kurzsichtigkeit beträchtlich mehr als den von der Beschäftigung geforderten mittleren Einstellungswerth übrig lassen, und gleicht das Fehlende durch Annäherung des Objectes an den Fernpunkt des brillenbewaffneten Auges aus. Er arbeitet dann auch ohne jede Accommodationsquote und geniesst den Vortheil einer grösstmöglichen Verminderung des Verkleinerungscoëfficienten seiner Hilfslinse.

Bei mittleren Graden der Kurzsichtigkeit (etwa $\frac{1}{15}$ bis $\frac{1}{8}$) liegt die gewöhnliche Arbeitsdistanz entweder noch innerhalb oder doch nicht weit jenseits der Fernpunktsgrenze der deutlichen Sehweite. Der Kranke vermag daher bei unbewaffnetem Auge je nach den gegebenen Umständen mit äusserst geringer oder ohne alle Accommodationsquoten (S. 306, Quereihe 8) dem Bedarfe zu genügen und hat in den betreffenden Fällen die Gegenstände nur um ein Kleines hereinzurücken, ohne aber jemals die Convergenczmuskeln im Uebermaasse anstrengen zu müssen. Er benützt daher in der Regel nur zum Fernesehen Brillen, denen er gerne den vollen Correctionswerth giebt, legt dieselben aber bei der Arbeit ab, indem sie hier dem Accommodationsmuskel ganz ungewohnte Krafterleistungen aufbürden, also leicht zur Ermüdung und weiterhin möglicherweise zu Reizzuständen führen. Nur in der Jugend, wo grössere Accommodationsbreiten zur Verfügung stehen, werden solche voll corrigirende Gläser öfters eine Zeit lang, wenn auch nicht immer ohne Beschwerden, bei der Arbeit vertragen.

Doch können theilweise neutralisirende Hilfslinsen zweckdienlich oder geradezu nothwendig sein, wenn die zu einer

bestimmten Beschäftigung bei unbewaffnetem Auge erforderlichen mässigen Convergenzen schwer aufzubringen und zu erhalten sind, dagegen ein geringes und seitens der Arbeit zulässiges Hinausschieben der Objecte genügt, um die potentielle Energie der Convergenzmuskulatur ausreichend erscheinen zu lassen; oder wenn eine bestimmte Art der Beschäftigung, z. B. das Musiciren, verhältnissmässig kurze Objectsdistanzen verlangt, welche jedoch grösser sind, als der Fernpunktabstand des mittelgradig Kurzsichtigen.

Erfahrungsmässig fühlt sich der Kranke unter solchen Umständen am behaglichsten und dauert bei der Arbeit am längsten aus mit einer Brille, welche den natürlichen Fernpunkt der Augen ein klein wenig über oder in jene Distanz hinausrückt, welche die mangelhafte Convergenzenergie oder die specielle Art der Beschäftigung als Objectsabstand erheischt. Bei dem Gebrauche eines solchen Glases kann nämlich der Kranke in seiner gewohnten Weise mit einem Minimum oder ohne alle Kraftleistung von Seite des Accommodationsmuskels der Aufgabe genügen.

Wäre bei Myopie $\frac{1}{8}$ die Convergenz für 8 Zoll Objectsabstand mangelhaft, aber für 12 Zoll zureichend, so ergäbe sich als Brechwerth der erforderlichen Brille

$$\frac{1}{12} - \frac{1}{8} = -\frac{1}{24} \text{ oder vielleicht } -\frac{1}{20}.$$

Soll ein Kurzsichtiger mit natürlichem Refraktionszustande $\frac{1}{12}$ auf 24 Zoll Noten lesen, so entspräche ihm gleichfalls eine Brille

$$\frac{1}{24} - \frac{1}{12} = -\frac{1}{24} \text{ oder besser vielleicht } -\frac{1}{20}.$$

Der Brechwerth der unter solchen Verhältnissen zu wählenden Brille ist also gleich oder etwas weniger grösser, als die Differenz zwischen den reciproken Werthen der nothwendigen Objectsdistanz und des natürlichen Fernpunktabstandes.

Bei Myopien niederen Grades (von $\frac{1}{16}$ abwärts) fällt die von der besonderen Art des Objectes vorgeschriebene mittlere Arbeitsdistanz wohl nur sehr ausnahmsweise jenseits des natürlichen Fernpunktabstandes. Wo dies der Fall ist, wird der Kranke bei nur einigermassen genügender Accommodationsbreite mit seiner zum Fernsehen benützten voll corrigirenden Brille auch bei der betreffenden Arbeit das Auslangen finden. Ist jedoch die Accommodationsbreite sehr herabgesetzt, so kann es nothwendig werden, für die Arbeit eine schwächere Brille zu verwenden, d. i. eine nur theilweise Correctur der Myopie vorzunehmen, um die deutliche Sehweite entsprechend zu verlängern, ohne die bei der Arbeit erforderlichen Accommodationsquoten über die Grenze des Erträglichen zu steigern.

So könnte z. B. ein Bassgeiger oder Paukenschläger mit Myopie $\frac{1}{16}$ in die Lage kommen, seinen Fernpunktsabstand durch eine Concavlinse von 32 Zoll Brennweite auf die Notendistanz von 32 Zoll zu vergrößern, um ohne alle Kraftleistung von Seite des sehr geschwächten Accommodationsapparates seinem Berufe obzuliegen. Wollte er die zum Fernsehen benützte voll corrigirende Brille von 16 Zoll Brennweite zum Notenlesen gebrauchen, so wäre bei einer Accommodationsbreite von $\frac{1}{24}$ die erforderliche Quote $\frac{24}{32} = \frac{3}{4}$, ein Werth, welcher für Myopen, die an starke Kraftleistungen von Seite des Ciliarmuskels nicht gewöhnt sind, schwer auf die Dauer zu erhalten ist. Dagegen würde ein anderer Kranker, dessen Accommodationsbreite $\frac{1}{16}$ oder mehr beträgt, mit der voll corrigirenden Brille $-\frac{1}{16}$ nur die halbe und beziehungsweise einen noch geringeren Theil der verfügbaren Accommodationskraft aufzuwenden haben.

Im Allgemeinen kann man als Regel hinstellen, dass geringgradig Kurzsichtige Concavgläser nur zum Fernsehen benützen dürfen, dass ihnen hingegen bei Beschäftigungen mit kleinen Gegenständen Zerstreuungslinsen fast durchwegs übel bekommen, insoferne diese die zur Arbeit erforderlichen Accommodationsquoten entsprechend dem Brechwerthe des gebrauchten Glases erhöhen.

Es sind nämlich diese Quoten bei der mittleren Arbeitsdistanz, umsomehr also bei kürzeren Objectsabständen, schon für

das freie Auge nicht ganz unerhebliche, und sie können bei stark verminderter Accommodationsbreite für die Dauer schwer aufbringbar oder ganz unerschwinglich werden (S. 306, Querreihe 6, 7, Längsreihe 6, 7, 8).

Dem entsprechend sind geringgradig Kurzsichtige bei wie immer begründeter beträchtlicher Abnahme der Accommodationsbreite gar nicht selten gezwungen, zu Convexgläsern zu greifen, um durch Erhöhung des Refraktionszustandes die zur Arbeit erforderlichen Accommodationsquoten mit der verfügbaren Kraft in das richtige Verhältniss zu setzen.

Ein 60jähriger Industrieller, überaus kräftig gebaut, doch stark ergraut, hat vor mehreren Jahren an linksseitiger Oculomotoriuslähmung gelitten, welche an dem betreffenden Auge eine Mydriasis mit Accommodationsparese, eine merkliche Ablenkung nach aussen und eine geringe Beschränkung der Excursionsfähigkeit nach innen zurückgelassen hat. Das rechte Auge soll früher sehr scharf in die Ferne gesehen haben, ist jetzt aber im geringen Grade kurzsichtig, lässt bei der Augenspiegeluntersuchung ein sehr schmales sichelförmiges Staphyloma posticum und eine physiologische Excavation des Sehnerveneintrittes erkennen. Dieses Auge wird jetzt allein zum Sehen verwendet. Sein Fernpunkt Abstand beträgt 36 Zoll, der Nahepunkt Abstand 11 Zoll. In letzterer Distanz liest der Kranke noch Jäger Nr. 1. Es ist

$$\frac{1}{f} = \frac{1}{36} ; \frac{1}{n} = \frac{1}{11} ; \frac{1}{a} = \frac{1}{15.8}$$

Beim Lesen und Schreiben hält der Kranke das Buch und beziehungsweise das Papier 13.5 Zoll vom Auge entfernt. Diese Beschäftigung wird, besonders bei künstlicher Beleuchtung und längerer Dauer, sehr beschwerlich, strengt den Kranken an, bedingt gerne geröthete Augen und selbst eingenommenen Kopf. Es ist annähernd

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{13.5} - \frac{1}{36} = \frac{1}{21.6} ; q = \frac{15.8}{21.6} = \frac{4}{5.4}$$

Mit einer Convexbrille von 60 Zoll Brennweite sieht der Kranke viel schärfer in die Nähe, die Buchstaben erscheinen viel schwärzer, das Lesen und Schreiben ist wesentlich erleichtert und auch für die Dauer ermöglicht. Als Arbeitsdistanz ergibt sich mit dem Glase 13 Zoll, doch kann der Kranke Jäger Nr. 1 bis auf 8 Zoll annähern und Jäger Nr. 8 bis auf 24 Zoll entfernen. Es ergibt sich annähernd für das bewaffnete Auge

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{13} - \left(\frac{1}{36} + \frac{1}{60} \right) = \frac{1}{30.8} ; q = \frac{15.8}{30.8} = \frac{4}{7.7}$$

Der bebrillte Kranke arbeitet ungefähr mit der halben Kraft, während er bei freiem Auge annähernd vier Fünftheile seiner Accommodations-

kraft benötigte. Zugleich vermag er seinen Einstellungswerth um $\frac{1}{20.8}$ zu erhöhen und um $\frac{1}{28}$ zu erniedrigen (siehe das Folgende). Die Brille entspricht allen Anforderungen.

Es kann dieses Sinken der Accommodationsbreite durch mancherlei Erkrankungen der einzelnen Theile des Anpassungsapparates begründet werden und ist dann gewöhnlich ein plötzliches oder sehr rasches. Im Uebrigen, d. h. abgesehen von diesen Ausnahmefällen, ist es ein rein physiologischer Vorgang, beginnt schon zur Zeit der Geschlechtsreife und schreitet mit den Lebensjahren ganz allmählig fort bis in das höchste Greisenalter. Es besteht jedoch nicht, wie Manche meinen, ein ganz bestimmtes Verhältniss zwischen der jeweiligen Accommodationsbreite und der Zahl der zurückgelegten Lebensjahre; sondern das Sinken ist bald ein sehr langsames, unmerkliches, bald ist es periodenweise ein sehr auffälliges, schleuniges. Es wird nämlich wesentlich beeinflusst von der grösseren oder geringeren Gunst oder Ungunst der allgemeinen und örtlichen Ernährungszustände. Erschöpfende Krankheiten, Kummer, Sorge, mangelhafte Nahrung u. s. w., insbesondere aber vorzeitiger Marasmus des Gesamtkörpers oder des Auges, bedingen nicht selten ein überaus rasches Sinken der Accommodationsbreite auf Werthe, welche ganz ausser Verhältniss zur Lebensperiode des Kranken stehen.

Das frühzeitige Beginnen und das Vorwärtsschreiten während des kräftigsten Mannesalters deuten mit Bestimmtheit darauf hin, dass das Sinken der Accommodationsbreite seine nächste Ursache nicht wohl allein in einer Abnahme der Energie der Binnenmuskeln finden könne; dass dieses Moment allerdings in dem höchsten Alter oder bei krankhaften Zuständen und vorzeitigem Marasmus eine wichtige Rolle spielen könne; dass aber der hauptsächlichste Erklärungsgrund offenbar in der Vermehrung der Widerstände zu suchen sei, welche die zunehmende Verdichtung der Linse der Accommodationsarbeit bereitet.

Es ist diese zunehmende Verdichtung des Krystalles bekanntlich mit einer Verminderung der Brechkraft der Linse gepaart. Es wirken also das Sinken der Accommodationsbreite und des natürlichen Refraktionszustandes zusammen, um bei fortschreitendem Lebensalter die zur Arbeit erforderlichen Accommodationsquoten zu steigern und am Ende unerschwinglich zu gestalten. Und das ist, was man gemäss der Etymologie des Wortes »Presbyopie« nennt oder eigentlich nennen sollte.

Es liegt auf der Hand, dass die Greisenveränderungen der Linse und überhaupt des ganzen Accommodationsapparates früher oder später bei allen Augen ohne Ausnahme, ihr Bau sei welcher er wolle, zum Vorscheine kommen und sich durch Verminderung der Accommodationsbreite sowohl als des natürlichen Refraktionszustandes geltend machen müssen. Es war daher ein grosser Irrthum zu glauben, die Presbyopie sei an Emmetropie gebunden und lediglich als Accommodationsbeschränkung bei unverändertem Fortbestande des Brechzustandes gleich Null aufzufassen. Sie macht sich ebensowohl bei Kurz- als bei Uebersichtigkeit geltend und führt die Emmetropie unfehlbar in Hypermetropie über.¹⁾

Bei höheren und mittleren Graden von Myopie kann die Presbyopie allerdings nicht so auffällig hervortreten. Einerseits sind jene Fehler nämlich sehr oft progressiv und das durch die Senescenz der Theile begründete Sinken des Brechzustandes wird ausgeglichen oder sogar weitaus überboten durch die optische Wirkung einer fortschreitenden Axenverlängerung des Auges. Andererseits kömmt in Betracht, dass ein starkes Sinken der Accommodationsbreite sich nur dort bemerklich machen könne, wo diese eine beträchtliche Grösse besitzt, was aber bei hoch- und mittelgradiger Kurzsichtigkeit nicht leicht der Fall ist. Ausserdem ist in Rechnung zu bringen, dass derlei Myopen nur selten oder nie in die Lage kommen, ihre Accommodationsbreite aus-

¹⁾ Stellwag, Lehrbuch, 2. Auflage, 1864, S. 657.

zunützen, dass sie vielmehr in der Regel ohne alle Kraftquote arbeiten, indem sie die Gegenstände einfach in den Fernpunktstand stellen, daher eine selbst beträchtliche Verminderung der Accommodationsbreite nicht nothwendig wahrgenommen werden muss.

Wohl aber spielt die Presbyopie bei niedergradigen Myopien eine gar nicht unbedeutende Rolle, indem hier die senilen Veränderungen des Auges schon an sich eine sehr empfindliche Steigerung der Accommodationsquoten mit sich bringen (S. 306, Querreihe 7, 6) und überdies den Refraktionszustand gar häufig auf Emmetropie und weiter auf Hypermetropie herabdrücken (S. 306, Querreihe 5, 4, 3).

Emmetropie ist mehr ein theoretischer Begriff. Untersucht man ophthalmoskopisch lange Reihen von Augen, welche für emmetropisch gelten, so überzeugt man sich sehr bald, dass deren minimaler Refraktionszustand nur höchst ausnahmsweise zusammenfalle mit dem durch Uebereinkommen festgestellten Normalwerthe, welcher mit Null bezeichnet wird. Man findet, dass der natürliche Brechwerth solcher Augen das Normale fast durchwegs um ein Kleines übersteige oder um ein Kleines hinter dem Normale zurückbleibe; dass die betreffenden Augen demnach streng genommen als niedergradig kurzsichtig, beziehungsweise hypermetropisch zu betrachten sind.

In solchen Augen wird dem Accommodationsmuskel schon eine ganz erhebliche Kraftleistung zugemuthet, wenn es gilt, den dioptrischen Apparat für eine Arbeitsdistanz von 12 Zoll eingestellt zu erhalten (S. 306, Querreihe 5). Es wird dann bei einer Accommodationsbreite von $\frac{1}{6}$ schon die halbe und bei $\frac{1}{a} = \frac{1}{12}$ die ganze verfügbare Kraft in Anspruch genommen. Feinere Arbeiten, welche eine grössere Annäherung der Objecte an das Auge erheischen, z. B. das Weissnähen, das Sticken, die Uhr-

macherei u. dgl., ebenso aber auch das Lesen und Schreiben bei ungenügender Beleuchtung, welche eine Verkürzung des Abstandes fordert, erhöhen selbstverständlich den nothwendigen Kraftaufwand und damit die aufzubringenden Accommodationsquoten.

Bei einer grossen Accommodationsbreite, wie sie dem jugendlichen und dem früheren Mannesalter zukömmt, kann die Binnenmuskulatur des Auges solchen Zumuthungen in der Regel leicht und für die Dauer genügen. Aber schon im späteren Mannesalter kömmt es bei derlei Arbeiten gerne zu Ermüdungen, welche bei fortgesetzter gewaltsamer Anstrengung des Accommodationsmuskels sich mit hyperästhetischen Zuständen vergesellschaften, am Ende möglicherweise zur accommodativen Form der Asthenopie führen und jedwede Beschäftigung mit kleinen Gegenständen für lange Zeit unmöglich machen können.

In den allermeisten Fällen sucht der Kranke ärztliche Hilfe, sobald sich beim Arbeiten Beschwerden einstellen, oder er verschafft sich auf eigene Faust Sammellinsen, welche den Brechzustand seines Auges erhöhen, in Myopie überführen und solchermassen die erforderlichen Accommodationsquoten auf ein ohne allen Anstand leicht aufzubringendes Maass herabmindern (S. 306, Querreihe 5, 6, 7).

Eine Zeit hindurch findet der Kranke mit diesen Gläsern das Auslangen, über kurz oder lang jedoch melden sich bei der Arbeit die Beschwerden wieder. Mit der fortschreitenden Senescenz des Auges geht nämlich die Accommodationsbreite immer mehr zurück und gleichzeitig sinkt der natürliche Refraktionszustand fort und fort; die zur Arbeit erforderlichen Kraftleistungen des Accommodationsmuskels und die aufzuwendenden Quoten werden immer grösser; der Kranke muss zu schärferen Convexbrillen greifen, um den Ausfall zu decken.

Die Emmetropie ist eben gerade so wenig wie jeder andere natürliche Brechwerth des Auges ein bleibender Zustand. Die mit dem Alter zunehmende Verdichtung des Krystalles und die in

späteren Lebensepochen auftretenden Greisenveränderungen des Auges bedingen einen fortwährenden Wechsel, ein stetes Zurückgehen des minimalen Refraktionszustandes, welches jedoch im Einzelfalle, bei jedwedem Baue des Auges, periodenweise unterbrochen oder gar in's Gegentheil verkehrt werden kann durch die Entwicklung und Vergrösserung eines Staphyloma posticum. Gemeiniglich handelt es sich, wenn die Arbeit anfängt beschwerlich zu werden und Hilfslinsen erheischt, gar nicht mehr um Emmetropie, vielmehr ist der Brechzustand des Auges bereits negativ geworden und fällt weiterhin immer mehr, so dass Kranke, welche in der Jugend mit Leichtigkeit feinere Arbeiten ausführen konnten, im späteren Alter sich ausser Stand gesetzt sehen, den dioptrischen Apparat für kurze Objectsabstände richtig einzustellen.

Bei ursprünglich hypermetropischem Baue des Auges bedarf es selbstverständlich noch grösserer Kraftleistungen von Seite des Accommodationsmuskels, um für feinere Arbeiten den erforderlichen Brechwerth herzustellen, und zwar ist der Bedarf an effectiver Muskelkraft ein um so höherer, je weiter sich der natürliche Refraktionszustand des Auges von der Null entfernt. Demgemäss sollte bei allen Hypermetropen die Beschäftigung mit kleinen Gegenständen durchwegs eine viel grössere Schwierigkeit finden und auch wohl in viel früherem Lebensalter zur Ermüdung führen, als bei emmetropischen oder gar bei kurzsichtigen Augen.

Doch kömmt den Hypermetropen hier ein sehr wesentlicher Umstand zu Hilfe. Eben die Tiefe des natürlichen Refraktionszustandes bringt es mit sich, dass Uebersichtige von der ersten Jugend an gezwungen sind, ihren Accommodationsmuskel zu üben, diesem nicht nur behufs des Nahesehens, sondern auch zum Fernesehen gewisse Kraftleistungen aufzuerlegen und ihn so während der ganzen Dauer des Wachseins in einer entsprechenden Thätig-

keit zu erhalten. Die Folge dieser fortgesetzten Uebung ist dann in der Regel eine ganz ausserordentliche Massenzunahme des Muskels¹⁾ und damit eine sehr bedeutende Erhöhung seiner actuellen und potentiellen Energie. In der That sind bei jugendlichen Uebersichtigen, welche von erster Kindheit an sich viel mit kleinen Objecten zu beschäftigen hatten, Accommodationsbreiten von $\frac{1}{3}$ etwas Gewöhnliches und von $\frac{1}{2.5}$ nichts ganz Seltenes; mitunter steigt der Werth sogar noch höher.

Es stehen nun die für eine gewisse Beschäftigung aufzubringenden Kraftquoten in umgekehrtem Verhältnisse zur Grösse der vorhandenen Accommodationsbreite. Es liegt daher auf der Hand, dass jugendliche Hypermetropen mit wohl geübtem und massig entwickeltem Muskelapparate selbst hohen Ansprüchen genügen und unter Umständen mit denselben Quoten arbeiten können wie Myopen mit geringer Accommodationsbreite.

So ergiebt ein Blick auf die Tafel (S. 306), dass Augen mit

Hypermetropie	$\frac{1}{12}$	und Accommodationsbreite	$\frac{1}{3}$,
»	$\frac{1}{24}$	»	$\frac{1}{4}$,
»	$\frac{1}{48}$	»	$\frac{1}{5}$,
Emmetropie	$\frac{1}{\infty}$	»	$\frac{1}{6}$,
Myopie	$\frac{1}{48}$	»	$\frac{1}{8}$,
»	$\frac{1}{24}$	»	$\frac{1}{12}$

in gleicher Weise mit der halben verfügbaren Accommodationskraft sich für eine Arbeitsdistanz von 12 Zoll einzustellen haben.

Wenn aber nach Abstreifung der Jugendblüthe die Widerstände wachsen, welche der sich verdichtende Linsenkern den accommodativen Vorgängen im Innern des Augapfels entgegenstellt, dann macht sich auch die Hypermetropie bald geltend, es steigern sich rasch die für feinere Arbeiten erforderlichen Accom-

¹⁾ Iwanoff, Arch. f. Ophthalmologie XV., 3, S. 284.

modationsquoten, die potentielle Energie des Muskels wird unzureichend und verlangt dringend nach Hilfslinsen, welche den Verlust an Accommodationsbreite und die nebenher gehende Verminderung des natürlichen Refraktionszustandes auszugleichen im Stande sind.

Es tritt diese Nothwendigkeit in um so früheren Lebensepochen hervor, je grösser die absoluten Anforderungen sind, welche die Beschäftigung an das Leistungsvermögen des Auges stellt, je höher der im Baue des Auges begründete Grad der Hypermetropie ist und je weniger günstig die Umstände für eine Zunahme des Accommodationsmuskels an Masse und Energie waren.

Niedergradig Hypermetropische greifen gewöhnlich erst im reiferen Mannesalter oder an der Grenze des Greisenthumes zu Sammellinsen, ausgenommen die Fälle, in welchen vorzeitiger Marasmus, erschöpfende Krankheiten oder mangelhafte Ernährung die Energie des Accommodationsmuskels wesentlich beeinträchtigt haben. Bei mittleren Graden von Uebersichtigkeit, etwa $\frac{1}{20} - \frac{1}{12}$, macht sich das Bedürfniss einer Nachhilfe durch Correctionsgläser jedoch nicht selten schon im frühen Mannesalter, bei hohen und höchsten Graden von Uebersichtigkeit bald nach der Geschlechtsreife oder gar schon in der Kindesperiode geltend.

Im Einzelfalle ist es nach dem Vorhergehenden nicht sowohl der durch den Bau des Auges begründete Grad der vorhandenen Hypermetropie, als vielmehr die für die Dauer unerschwinglich gewordene Höhe der Accommodationsquote, welche den Uebersichtigen früher oder später zwingt, sich bei der Beschäftigung mit kleinen Gegenständen der Convexgläser zu bedienen. Der eigentliche therapeutische Zweck der letzteren kann darum keineswegs eine Ausgleichung der gegebenen Uebersichtigkeit, sondern lediglich nur eine Herabminderung der zur Arbeit erforderlichen Accommodationsquoten auf ein für den Kranken leicht aufbringbares Maass sein.

Es unterliegt nun gar keiner Schwierigkeit, die Brechkraft jener Sammellinse zu ermitteln, welche, dem dioptrischen Apparate beigefügt, die Accommodationsquote für eine bestimmte Objectsdistanz bei einem beliebigen Grade von Hypermetropie und bei jeder beliebigen Accommodationsbreite auf irgend einen willkürlich wählbaren Werth bis Null herabzusetzen vermag.

Wollte man, von rein theoretischem Standpunkte ausgehend, einen Kranken mit Hypermetropie — $\frac{1}{6}$ bei einem Objectsabstande von 12 Zoll mit halber Accommodationskraft, also mit einer Quote $\frac{1}{2}$ arbeiten lassen, so müsste man (siehe Schema S. 306) seinen natürlichen Refraktionszustand bringen:

$$\begin{array}{rclclcl}
 \text{bei } \frac{1}{a} = \frac{1}{3} & \text{durch eine Linse} & + \frac{1}{12} & \text{auf } - \frac{1}{12}, \\
 \text{» } \frac{1}{a} = \frac{1}{4} & \text{» » »} & + \frac{1}{8} & \text{» } - \frac{1}{24}, \\
 \text{» } \frac{1}{a} = \frac{1}{5} & \text{» » »} & + \frac{1}{6 \cdot 8} & \text{» } - \frac{1}{48}, \\
 \text{» } \frac{1}{a} = \frac{1}{6} & \text{» » »} & + \frac{1}{6} & \text{» } \frac{1}{\infty}, \\
 \text{» } \frac{1}{a} = \frac{1}{8} & \text{» » »} & + \frac{1}{5 \cdot 6} & \text{» } + \frac{1}{48}, \\
 \text{» } \frac{1}{a} = \frac{1}{12} & \text{» » »} & + \frac{1}{4 \cdot 8} & \text{» } + \frac{1}{24}.
 \end{array}$$

Mit einer nach solchen Grundsätzen gewählten Hilfslinse würde indessen der Uebersichtige keinen Augenblick deutlich in die Entfernung von 12 Zoll zu sehen im Stande sein. Es steht nämlich durchaus nicht in seinem Belieben, die Accommodationsquote für einen bestimmten, durch die Art der Beschäftigung gebotenen oder durch Angewöhnung fixirten Objectsabstand je nach Bedarf oder Laune zu wechseln. Vielmehr ist er bei den Innervationen seiner Accommodations- und Convergencemuskulatur an ein gewisses, jeweilig nur innerhalb enger Grenzen wandelbares Verhältniss gebunden, welches sich den gegebenen Umständen gemäss allmählig ausgebildet und durch längere Uebung gefestigt hat (Donders' relative Accommodations- und Convergenzbreite).

Es kann dieses Associationsverhältniss, wo es einmal durch dauernde Hantierung mit gewissen kleinen Gegenständen eingewurzelt ist, wohl nach und nach, in längeren Zeiträumen, den veränderten Bedürfnissen entsprechend ein wesentlich verschiedenes werden; es duldet aber keine plötzlichen und ausgiebigen Störungen, sondern straft dieselben mit höchst unbehaglichen Gefühlen und weiterhin mit unerträglichen nervösen Beschwerden.

Insoferne nun die Arbeitsdistanz bei jedweder Beschäftigung im Allgemeinen eine wenig veränderliche ist (S. 304), so liegt es auf der Hand, dass Uebersichtige nur mit solchen Hilfslinsen den angestrebten Zweck, Erleichterung des scharfen Nahesehens, erreichen können, welche die bisher bei der Arbeit aufgewendeten Accommodationsquoten um ein relativ Kleines herabmindern, also eine geringe Störung jenes Associationsverhältnisses mit sich bringen.

Die praktische Erfahrung liefert hiefür tagtäglich die Belege. In der That findet man bei den Brillenbestimmungen, dass Hypermetropen, welche bisher mit unbewaffneten Augen ihre gewohnten Arbeiten verrichtet haben, aber durch Beschwerden gezwungen sind, zu Hilfslinsen zu greifen, in der Regel nur schwache Convexgläser als diejenigen bezeichnen, welche ihnen ein genügendes und behagliches Sehen in die Nähe vermitteln, also auch eine ausreichende Nachhilfe für Dauerarbeit versprechen. Gemeiniglich liegt der Brechwerth der ersten Brille, gleichviel welches der durch den Augenspiegel festgestellte kleinste Refraktionszustand der Augen sei, unter $\frac{1}{30}$, selten erreicht er oder übersteigt er gar $\frac{1}{24}$.

Die Fälle, in welchen stärkere Sammellinsen als erste Brille benöthigt werden, sind immer solche, in welchen es sich nicht sowohl um die Erleichterung einer bisher fortgesetzten gewohnten Arbeit handelt, sondern Leistungen gefordert werden, welchen die Augen von Anbeginn oder

wenigstens seit längerer Zeit nicht mehr gewachsen waren. Sie betreffen hochgradig hypermetropische Kinder oder jugendliche Leute, welche ihren Aufgaben nur mit äusserster Mühe und Anstrengung oder gar nicht gerecht werden konnten, oder Uebersichtige reiferen Alters, welche die Arbeiten, zu denen sie eine Brille suchen, seit längerer Zeit wegen Unvermögens ganz aufgegeben hatten.

In einem guten Theile auch dieser Fälle erweist sich übrigens die Wahl einer solchen regelwidrig scharfen ersten Brille hinterher als eine verfehlte. Dieselben Hilfslinsen, welche bei dem Versuche als ganz vortrefflich befunden wurden, müssen nach kurzem Gebrauche als ganz unleidlich bei Seite geworfen und mit schwächeren vertauscht werden.

Nimmt man sich die Mühe, in einer längeren Reihe von Fällen die Accommodationsquoten zu berechnen, welche der Uebersichtige bisher mit unbewaffnetem Auge während der Arbeit aufwenden musste, und diese Quoten zu vergleichen mit jenen, welche unter Benützung der neugewählten, als zweckmässig und behaglich erkannten Brille bei derselben oder einer ähnlichen Arbeit aufgebracht werden müssen, so stellt sich obiges Gesetz ziffermässig in voller Klarheit und Bestimmtheit vor Augen.

Es ergibt sich, dass jene Hypermetropen, welche auftretender Beschwerden halber der Hilfslinsen wirklich benöthigen, durchwegs mit sehr hohen Accommodationsquoten arbeiten, und dass in verschiedenen Fällen wohl eine verschiedene, stets aber verhältnissmässig geringe Herabsetzung dieser hohen Quoten hinreicht, um die Arbeitsfähigkeit wieder voll herzustellen, ja dass überhaupt nur eine solche geringfügige Verminderung der Accommodationsquote zweckdienlich und zulässig sei.

Man findet weiter, dass brillenbedürftige Hypermetropen bei der Beschäftigung mit kleinen Gegenständen stets mehr als

die Hälfte, in der Regel sogar mehr als drei Viertheile, ja mitunter nahezu die ganze verfügbare Accommodationskraft in Verwendung bringen oder vielmehr zu bringen scheinen, ein Verhältniss, welches nur wenige Analogien in den Kraftleistungen anderer Muskelgruppen haben dürfte.

Bei eingehender und wiederholter Prüfung der einzelnen Factoren stellt sich die Sache indessen etwas milder dar. Es zeigt sich nämlich, dass die Kranken bei dem Versuche, welcher naturgemäss nur kurze Zeit dauert und bei welchem auf scharfes und deutliches Sehen Gewicht gelegt wird, ihren Accommodationsmuskel weit mehr zu bethätigen pflegen, als bei der gewohnten ruhigen Arbeit, ja dass sie bei der letzteren sehr oft gar nicht für die wirkliche Objectsdistanz, sondern für einen grösseren Abstand den dioptrischen Apparat eingestellt erhalten, sich also mit mehr oder weniger undeutlichem Sehen in Zerstreuungskreisen behelfen, höchstens nur zeitweilig und vorübergehend richtig accommodiren. Sie lesen z. B. auf 12—14 Zoll Abstand Jäger Nr. 5—8, sind aber ausser Stande, Nr. 1—3 derselben Schriftscala zu entziffern, was doch sein müsste, wenn das Auge wirklich auf die genannte Distanz eingestellt wäre.

Doch sind diese Abweichungen niemals so gross, dass dadurch die dem Accommodationsmuskel zugemuthete Kraftleistung eine leicht aufzubringende und zu erhaltende würde. Auch wenn man die während der ärztlichen Untersuchung oft beliebte Verkürzung der Arbeitsdistanz und die ungenaue Einstellung des dioptrischen Apparates voll in Anschlag bringt, ergiebt sich immer wieder, dass nur solche Hypermetropen einer Correctur durch Sammellinsen bedürftig sind, welche weit mehr als die Hälfte der verfügbaren Accommodationskraft aufbieten müssen, um den Anforderungen bei der Arbeit zu genügen; ja dass die Meisten erst dann zu Hilfslinsen greifen, wenn sie bereits mehr als drei Viertheile der Accommodationskraft aufzuwenden haben, um nothdürftig und allenfalls mit unzureichender Einstellung des Auges der gewohnten Beschäftigung obliegen zu können.

Dagegen stellt sich die Gewohnheit vieler Hypermetropen, sich bei der Arbeit mit einem nicht ganz scharfen Sehen zu bescheiden, als ein Verhältniss heraus, welches bei der Brillenbestimmung sorglich berücksichtigt werden muss, sollen Irrthümer vermieden werden. Es versteht sich nämlich von selbst, dass eine solche Gewohnheit nur dort einreissen könne, wo die geringere Feinheit der Arbeitsgegenstände ein Sehen in mässigen Zerstreuungskreisen nicht ausschliesst. Wollte man nun in derlei Fällen stets ein vollkommen scharfes Sehen durch die geeigneten Brillen erzwingen, so würde gar oft und namentlich bei älteren Leuten eine ganz unleidliche Störung des natürlichen Associationsverhältnisses zwischen Accommodation und Convergenz herbeigeführt, das gewählte Glas nach kurzem Gebrauche unerträglich befunden werden. Man muss sich also oft mit einer theilweisen Correctur begnügen, d. h. mit einer Correctur, welche die gewohnte Arbeit ohne Beschwerden durchzuführen gestattet, dagegen aber auf eine ganz genaue Einstellung des dioptrischen Apparates verzichten.

Es wäre z. B. ein ältlicher Mann, welcher viele Stunden des Tages mit Lesen und Schreiben zu verbringen hat und einer Hilfslinse bedürftig erscheint. Würde man bei der Wahl der letzteren das Hauptaugenmerk darauf richten, dass der Kranke die feinste Perlschrift (Jäger Nr. 1 und 2) fliessend zu lesen vermöge, so würde man in der Mehrzahl der Fälle zu einem Glase gelangen, welches für die gewohnte Arbeit viel zu scharf ist und bald zur Seite gelegt werden muss.

Es fragt sich nun: Welche ist denn im Einzelfalle die Sammellinse, welche die zu einer bestimmten Arbeit erforderlichen Accommodationsquoten ausreichend herabzusetzen vermag, ohne die eingewurzelten Associationsverhältnisse in einem für den Kranken peinlichen oder unerträglichen Grade zu stören?

Die Theorie der relativen Accommodationsbreite ¹⁾ lässt die Antwort errathen: Es kann nur jene Hilfslinse als richtig

¹⁾ Donders, Die Anomalien der Refraction und Accommodation. Wien, 1866. S. 93.

gewählt gelten, welche bei der für eine gegebene mittlere Arbeitsdistanz erforderlichen Convergenz einen entsprechenden positiven und negativen Theil der relativen Accommodationsbreite verfügbar lässt, d. h. unbeschadet des scharfen und deutlichen Sehens bei unverändertem Objectsabstande die Zulegung ebensowohl einer weiteren Sammel- als einer Zerstreuungslinse von gewisser Brechkraft gestattet.

Bekanntlich ist die relative Accommodationsbreite bei verschiedenen Individuen eine verschiedene und in jedem Einzelfalle für jede Objectsdistanz eine andere, sowohl was ihre absolute Grösse, als was den Werth ihres positiven und negativen Theiles betrifft. Doch besteht überall eine gewisse mittlere Objectsdistanz, für welche der positive und der negative Theil der relativen Accommodationsbreite sich nahezu gleichen. Wird der fixirte Gegenstand von dieser mittleren Entfernung aus den Augen genähert, so nimmt der positive Theil an Werth ab, um im binocularen Nahepunkte Null zu werden. Entfernt sich hingegen das Object, so sinkt der Werth des negativen Theiles, ohne jedoch nothwendig zu verschwinden, wenn die beiden Gesichtslinien parallel werden, indem Einstellungen für negative Distanzen bei Uebersichtigkeit sehr gewöhnlich zu Gebote stehen (manifeste Hypermetropie).

Offenbar ist es die Aufgabe der Hilfslinse, allen diesen Verhältnissen gebührende Rechnung zu tragen und insbesondere die mittlere Objectsdistanz, für welche der Kranke einen gleichgrossen positiven und negativen Theil der relativen Accommodationsbreite zur Verfügung hat, womöglich zusammenfallen zu machen mit der bei der bestimmten Beschäftigung einzuhaltenden mittleren Arbeitsdistanz.

Mit anderen Worten heisst dies: Es ist eine Linse zu suchen, welche, dem dioptrischen Apparate zugefügt, ein genügend scharfes und deutliches Sehen in die von der Grösse und Eigenart der Objecte bedingte mittlere Arbeits-

distanz (S. 304) ermöglicht und unbeschadet dieses scharfen und deutlichen Sehens den Gegenstand in positiver und negativer Richtung um ein möglichst Grosses zu verschieben, den Einstellungswerth also zu erhöhen und zu erniedrigen gestattet.

Sieht das mit der Brille bewaffnete Auge nämlich nicht nur in der gegebenen mittleren Arbeitsdistanz scharf und deutlich, sondern auch wenn der Gegenstand aus der letzteren hinweg den Augen um ein Beträchtliches genähert und solchermassen der Convergenzbedarf ansehnlich gesteigert wird, so muss für die mittlere Arbeitsdistanz ein entsprechend grosser positiver Theil der relativen Accommodationsbreite verfügbar gewesen sein. Umgekehrt aber kann das scharfe und deutliche Sehen beim Hinausrücken des Gegenstandes in merklich grössere Entfernungen nur aufrecht erhalten bleiben, wenn für die mittlere Arbeitsdistanz ein entsprechender negativer Theil der relativen Accommodationsbreite disponibel war.

Eine Brille, welche zu einer ansehnlichen Verkürzung des Objectsabstandes über die bezügliche mittlere Arbeitsdistanz herein nöthigt und nur ein geringes Hinausrücken der Gegenstände ohne Gefährdung des scharfen Sehens erlaubt, ist demgemäss zu scharf. Gläser dagegen, welche die Objecte der Beschäftigung über die mittlere Arbeitsdistanz hinaus zu schieben zwingen und nur eine geringe Annäherung an die Augen zulassen, sind zu schwach.

Bei einiger Erfahrung und Uebung gelingt es ohne Schwierigkeiten, ein Glas zu finden, welches den theoretischen Anforderungen entspricht und dem praktischen Bedürfnisse Genüge leistet. Gar nicht selten gelangt man rasch, ja auf den ersten Griff, zu einer Brille, welche nicht nur ein scharfes und deutliches Sehen in die mittlere Arbeitsdistanz ermöglicht, sondern ausserdem eine nahezu gleiche Erhöhung und Erniedrigung des Einstellungswerthes mit der zugehörigen Convergenz gestattet, sich also dem Ideale nähert. In der grössten Mehr-

zahl der Fälle jedoch, namentlich wo höhere Grade von Hypermetropie im Spiele sind, oder wo es sich um sehr kleine Objecte, also um sehr kurze Arbeitsdistanzen handelt, vermag die Brille das Missverhältniss nur mehr weniger abzuschwächen, welches bisher zwischen dem positiven und dem negativen Theile der relativen Accommodationsbreite bestanden hat, sollen nicht unerträgliche Störungen der eingewurzelten Associationsverhältnisse das Ergebniss der Correctur sein.

Leider lassen sich die Unterschiede der Einstellungswerthe, welche in jedem gegebenen Einzelfalle die Hilfslinse gewähren muss, auf dass ihr das Maximum der erreichbaren Leistungsfähigkeit zugesprochen werden kann, noch nicht ziffermässig ausdrücken. Dazu gehören lange Reihen genauer Messungen.

Es stellen sich aber der genauen Messung des Spielraumes, innerhalb welchem ein brillenbewaffnetes Auge noch scharf und deutlich zu sehen vermag, auch wenn dieser Spielraum seiner ganzen Länge nach positiv ist, häufig ganz unübersteigliche Hindernisse in den Weg. Man kann sogar sagen, dass Fälle, welche ganz zuverlässliche und theoretisch verwertbare Messungen liefern, zu den Ausnahmen gehören. Wenn nämlich die Kranken schon in der mittleren Arbeitsdistanz sich zumeist mit einem Sehen in Zerstreuungskreisen bescheiden, um an Accommodationsarbeit zu ersparen, so ist dies sicherlich noch in viel höherem Grade an den Grenzen der dem brillenbewaffneten Auge zukommenden deutlichen Sehweite der Fall. In der That ergibt sich bei der Berechnung, dass selbst in jenen Fällen, in welchen die Intelligenz und der gute Wille des Kranken der Messung zu Hilfe kommen, die beiden Endpunkte des fraglichen Spielraumes in der Regel ausserhalb der deutlichen Sehweite des brillenbewaffneten Auges gelegen sind, die dorthin gertückten Objecte demnach nur in Zerstreuungskreisen wahrgenommen werden können. Es ist eben schon für den Geübten sehr schwer, haarscharf den Abstand anzugeben, in welchem die geeignetsten Sehproben, nämlich Schriftscalen, aufhören, vollkommen scharf

und deutlich zu erscheinen. Bei Ungeübten ist ein solches Verlangen ganz unerfüllbar, man muss sich damit begnügen, die Distanzen zu ermitteln, in welchen die Undeutlichkeit der Wahrnehmungen schon störend hervortritt, und da wird man bei wiederholten Messungen häufig auf sehr abweichende Werthe stossen.

Es versteht sich von selbst, dass als Objecte bei diesen Versuchen am besten Schriftscalen benützt werden, und dass für jeden zu messenden Abstand immer nur solche Nummern der Probebuchstaben zu verwenden sind, welche, aus der fraglichen Distanz gesehen, unter einem Winkel von ungefähr 5 Minuten erscheinen (S. 282, 298). Handelt es sich um Brillen für anderweitige Hantierungen, so ist die mittlere Arbeitsdistanz für diese zu ermitteln und zum Versuche jene Schriftprobe zu gebrauchen, welche aus dem gleichen Abstände sich unter einem Winkel von ungefähr 5 Minuten präsentirt.

Es kommen Fälle vor, wo die deutliche Sehweite des mit der Brille bewaffneten Auges theilweise negativ bleibt. Sie betreffen wohl immer nur Individuen mit höheren Graden von Uebersichtigkeit (über $\frac{1}{14}$). Als minimaler Einstellungswerth des bebrillten Auges sollte hier offenbar der manifeste Theil der Hypermetropie gelten. Man stösst indessen auf Kranke, welche mit einer gewissen Convexlinse ganz scharf und deutlich in grosse Entfernungen und in die mittlere Arbeitsdistanz sehen, aber mit derselben Linse ausser Stande sind zu lesen, wenn die Schrift aus der mittleren Leseweite um ein Gewisses hinausgerückt wird. Die Kranken haben für kurze Abstände nur einen sehr geringen negativen Theil der relativen Accommodationsbreite verfügbar. Es liegt auf der Hand, dass unter solchen Umständen der von der Brille gewährte Spielraum, beziehungsweise die Differenz der Einstellungswerthe, nach dem letzteren Abstände bemessen werden muss.

Einige Beispiele sollen zeigen, wie ich vorgehe, um die nöthigen Anhaltspunkte zur Beurtheilung der Zweckmässigkeit einer

Convexlinse zu gewinnen. Ich habe dabei nur zu bemerken, dass der minimale Refraktionszustand $\frac{1}{f}$ stets mit dem Augenspiegel (aufrechtes Bild) gemessen ist.

Ein sehr intelligenter gesunder kräftiger 12jähriger Realschüler, klagt über Thränen und Schmerzen der Augen, wenn er angestrengt zu lesen und zu schreiben gezwungen ist. Er ist hypermetropisch $\frac{1}{12}$, liest Jäger Nr. 1 bis auf 5 Zoll Annäherung, Snellen Nr. 20 sowohl mit freiem Auge als mit Convexbrillen von 48 Zoll und 24 Zoll Brennweite auf 20 Fuss Entfernung vollkommen sicher und leicht. Als Arbeitsdistanz ergibt sich 12 Zoll. Es ist

$$\frac{1}{f} = -\frac{1}{12}; \frac{1}{n} = \frac{1}{5}; \frac{1}{a} = \frac{1}{3.5}$$

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{12} + \frac{1}{12} = \frac{1}{6}; q = \frac{3.5}{6}.$$

Mit Convexbrillen + 48 und + 24 kann er Jäger Nr. 1 bis auf 3.5 Zoll annähern, doch schwimmt ihm Jäger Nr. 8 beim allmählichen Hinausrücken von der mittleren Arbeitsdistanz 12 Zoll schon in 27 und in 25 Zoll, je nachdem er die 48- oder die 24zöllige Brille in Anwendung bringt. Dieser Umstand und die verhältnissmässige Geringfügigkeit der Accommodationsquote beim Lesen mit freiem Auge ergeben deutlich, dass der Kranke einer Convexbrille nicht bedarf, sondern blos auf bessere Beleuchtung u. s. w. Rücksicht genommen werden müsse.

Ein 19jähriger schwächlicher und etwas buckeliger Juweliergehilfe klagt über Beschwerden bei der Ausführung feinerer Berufsarbeiten und bedient sich hierbei seit einiger Zeit eines Convexglases von 48 Zoll Brennweite in Zwickelform. Es ergibt sich eine totale Hypermetropie von $\frac{1}{20}$. Jäger Nr. 1 liest der Kranke von 12 bis auf 4 Zoll Distanz. Mit freiem Auge und mit der Brille + 48 liest er Snellen Nr. 20 sicher und leicht auf 20 Fuss Entfernung. Es ist

$$\frac{1}{f} = -\frac{1}{20}; \frac{1}{n} = \frac{1}{4}; \frac{1}{a} = \frac{1}{3.33}.$$

Beim Lesen ergibt sich als Arbeitsdistanz 12 Zoll. Es ist also

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{12} + \frac{1}{20} = \frac{1}{7.5}; q = \frac{3.33}{7.5}.$$

Bei der Juwelierarbeit beansprucht der Kranke eine Arbeitsdistanz von 8 Zoll. Mit Rücksicht darauf erscheint

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{8} + \frac{1}{20} = \frac{1}{5.7}; q = \frac{3.33}{5.7}.$$

Beim Lesen wird demnach etwas weniger, beim Berufsgeschäfte etwas mehr als die Hälfte der Accommodationskraft verwendet. Die Brille erscheint

jedenfalls nicht als ein wirkliches Bedürfniss. Der Versuch ergibt nun, dass mit dem Zwicker Jäger Nr. 1 bis auf 3·5 Zoll dem Auge genähert werden könne, Jäger Nr. 6—8 aber schon in 22 Zoll Distanz undeutlich werden. Es ist

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{12} - \left(-\frac{1}{20} + \frac{1}{48} \right) = \frac{1}{8\cdot86} ; q = \frac{3\cdot33}{8\cdot86}.$$

Der Einstellungswerth kann mit Rücksicht auf die Lesedistanz von 12 Zoll um $\frac{1}{4\cdot9}$ erhöht, aber nur um $\frac{1}{26\cdot4}$ erniedrigt werden, mit Rücksicht auf die Arbeitsdistanz von 8 Zoll um $\frac{1}{6\cdot2}$ erhöht, um $\frac{1}{12\cdot5}$ erniedrigt werden. Die Brille ist offenbar zu scharf.

Ein herrschaftliches Kammermädchen von 21 Jahren, gross und stark gebaut, klagt über Schwierigkeiten beim Lesen und Schreiben, namentlich aber bei feineren weiblichen Arbeiten unter künstlicher Beleuchtung. Sie liest Jäger 18 auf 18 Fuss und kann Jäger Nr. 1 bis auf 5 Zoll an das Auge bringen. Es ist

$$\frac{1}{f} = -\frac{1}{9} ; \frac{1}{n} = \frac{1}{5} ; \frac{1}{a} = \frac{1}{3\cdot2}.$$

Bei guter Tagesbeleuchtung wurde die Arbeitsdistanz mit freiem Auge 12 Zoll gefunden, daher

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{12} + \frac{1}{9} = \frac{1}{5\cdot14} ; q = \frac{3\cdot2}{5\cdot14}.$$

Mit Convexbrillen von 40 Zoll Brennweite ist die Arbeitsdistanz die gleiche; doch wird Jäger Nr. 1 bis auf 4 Zoll gelesen und gleichzeitig Jäger Nr. 18 auf 18 Fuss deutlich gesehen, ja es kann dann noch eine Brille von 40 Zoll dazu gefügt werden, wobei jedoch die Deutlichkeit schon leidet und die Kranke sich unbehaglich fühlt. Es ist

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{12} - \left(-\frac{1}{9} + \frac{1}{40} \right) = \frac{1}{5\cdot9} ; q = \frac{3\cdot2}{5\cdot9}.$$

Der Einstellungswerth kann um $\frac{1}{6}$ erhöht und, wenn man die Leistung der 20zölligen Linse rechnet, um ungefähr $\frac{1}{7\cdot5}$ vermindert werden.

Ein gesunder kräftig gebauter Rechnungsbeamter klagt, es beginne das Lesen und Schreiben, besonders bei künstlicher Beleuchtung und überhäufte Arbeit, beschwerlich zu werden und verursache gerne Bindehautkatarre. Der Kranke liest Snellen Nr. 20 fertig auf 20 Fuss Entfernung und Jäger Nr. 1 bis auf 9 Zoll Distanz. Es ist

$$\frac{1}{f} = -\frac{1}{6} ; \frac{1}{n} = \frac{1}{9} ; \frac{1}{a} = \frac{1}{3\cdot6}.$$

Als mittlere Arbeitsdistanz werden 12 Zoll ermittelt. Es erscheint daher

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{12} + \frac{1}{6} = \frac{1}{4} ; q = \frac{3.6}{4}.$$

Mit einer Brille von 32 Zoll positiven Brennweite verkürzt sich anfangs die Arbeitsdistanz auf 11 Zoll, doch bald wird dieselbe wieder auf 12 Zoll gebracht. Jäger Nr. 1 wird, bis auf 7.5 Zoll genähert, noch deutlich gesehen. Jäger Nr. 6—8 können bis 23 Zoll entfernt werden, ehe sie verschwimmen. Mit der Brille ist nun

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{12} - \left(-\frac{1}{6} + \frac{1}{32} \right) = \frac{4}{4.6} ; q = \frac{3.6}{4.6}.$$

Der Objectsabstand kann um 4.5 Zoll vermindert, um 11 Zoll vergrößert, der Einstellungswerth also um $\frac{1}{20}$ vermehrt und um $\frac{1}{25}$ herabgesetzt werden. Die Brille entspricht den Anforderungen.

Es möge eine solche Brille übrigens allen Anforderungen noch so gut entsprechen, mit der Zeit wird sie doch ungenügend. In dem Maasse nämlich, als mit fortschreitendem Alter die Verhornung des Krystallkörpers zunimmt, also die Accommodationsbreite und der Refraktionszustand sinken, wachsen die für die Bearbeitung kleiner Gegenstände nöthigen Accommodationsquoten und werden schliesslich unerschwinglich, der Brechwerth der Hilfslinse muss verhältnissmässig erhöht werden.

Für die Bemessung dieser Erhöhung gelten selbstverständlich dieselben Regeln, welche die Wahl der ersten Brille zu leiten haben. Der Hypermetrope befindet sich nämlich jetzt mit seinen Gläsern ganz in derselben Lage, in welcher er sich mit freien Augen befand, als er das erste Mal zu Hilfsinsen greifen musste. Die Aufgabe ist eigentlich nur, den Gesamtbrechzustand des bebrillten Auges um ein Gewisses zu steigern, also gleichsam dem bisher benützten Glase eine weitere Hilfslinse von bestimmtem Brechwerthe beizufügen. Es handelt sich also wieder nicht um eine volle Correctur der gegebenen Hypermetropie, sondern um eine Verminderung der dem Accom-

modationsmuskel bei der Arbeit zugemutheten Kraftleistung, um eine Herabsetzung der Quoten auf ein leicht und für die Dauer aufzubringendes Maass bei möglichster Schonung der hergebrachten Associationsverhältnisse.

In der allergrössten Mehrzahl der Fälle wird der Uebersichtige mit einer geringen Erhöhung des Brechwerthes seiner Brille (etwa um $\frac{1}{48}$, $\frac{1}{32}$) das volle Auslangen finden, immer vorausgesetzt, dass er bisher der gewohnten Beschäftigung wirklich, wenn auch mit Beschwerden, obgelegen hat und dieselbe nicht etwa wegen Unzulänglichkeit der früheren Brille seit Längerem ganz aufzugeben gezwungen war, oder doch nur zeitweilig und vorübergehend mit Mühsal betreiben konnte; vorausgesetzt also, dass der Uebersichtige seine Ansprüche nicht plötzlich in's Ungemessene steigert. In einem solchen Falle kann der nothwendige Ergänzungswerth allerdings noch grösser werden, doch wird er wieder nur selten $\frac{1}{24}$ erreichen oder gar übersteigen dürfen, wenn nicht ganz unleidliche Störungen des bezüglichen Associationsverhältnisses das Ergebniss des Brillenwechsels sein sollen.

Eine 50jährige gesunde und kräftig gebaute Frau liest auf 18 Fuss Abstand bei nicht sehr günstiger Beleuchtung leicht und fliessend Jäger Nr. 19. Sie klagt, feinere weibliche Arbeiten nicht mehr ausführen zu können. Auf 16 Zoll Abstand entziffert sie noch Jäger Nr. 3 mühsam. Es ist beiläufig

$$\frac{1}{f} = -\frac{1}{12}; \frac{1}{n} = \frac{1}{16} \text{ (Jäger Nr. 3)}; \frac{1}{a} = \frac{1}{6.86}.$$

Mit der bisher benützten Convexbrille von 48 Zoll Brennweite erscheint die Arbeitsdistanz = 13.5 Zoll und der Spielraum reicht von 11 Zoll (Jäger Nr. 3) bis 28 Zoll (Jäger Nr. 8). Es ist bei bewaffnetem Auge

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{13.5} - \left(-\frac{1}{12} + \frac{1}{48}\right) = \frac{1}{7.3}; q = \frac{6.86}{7.3}.$$

Es lässt sich der Einstellungswerth nur um $\frac{1}{59}$ erhöhen, aber um $\frac{1}{26}$ vermindern. Die Brille ist zu schwach, umsomehr, als auch die Arbeitsdistanz zu gross erscheint.

Mit einer Convexbrille von 24 Zoll Brennweite fällt die Arbeitsdistanz auf 12 Zoll und es wird ein Spielraum von 8 Zoll (Jäger Nr. 2) bis 20 Zoll gewonnen. Es ist

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{12} - \left(-\frac{1}{12} + \frac{1}{24}\right) = \frac{1}{8}; q = \frac{6.86}{8}.$$

Der Einstellungswert ist um $\frac{1}{24}$ erhöhbar, um $\frac{1}{30}$ verminderbar, die Brille entspricht den theoretischen Anforderungen und dem Bedarfe der Kranken.

Ein 53jähriger Rechnungsbeamter, sehr muskulös gebaut, aber überaus stark gealtert, kann seit Jahren ohne Brille nicht mehr lesen und schreiben. Auf 20 Fuss Entfernung erkennt er leicht Nr. 20 der Snellen'schen Schriftproben. Es ergibt sich annähernd:

$$\frac{1}{f} = -\frac{1}{12}; \frac{1}{n} = \frac{1}{62} \text{ (Jäger Nr. 14); } \frac{1}{a} = \frac{1}{10}.$$

Mit seiner Convexbrille von 18 Zoll Brennweite liest und schreibt er auf 15 Zoll Distanz und hat einen Spielraum von 13 Zoll (Jäger Nr. 3) bis 67 Zoll (Jäger Nr. 14). Es ist also

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{15} - \left(-\frac{1}{12} + \frac{1}{18}\right) = \frac{1}{10.6}; q = \frac{10}{10.6}.$$

Der Einstellungswert des bewaffneten Auges kann dabei nur um $\frac{1}{97}$ erhöht, dagegen um $\frac{1}{19}$ herabgesetzt werden, die Brille ist nach Allem entschieden zu schwach. Mit einer Brille von 14 Zoll Brennweite verkürzt sich die Arbeitsdistanz auf 13 Zoll mit einem Spielraum von 10 Zoll (Jäger Nr. 1) bis 24 Zoll (Jäger Nr. 8). Es ist

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{13} - \left(-\frac{1}{12} + \frac{1}{14}\right) = \frac{1}{11.25}; q = \frac{10}{11.25}.$$

Der Einstellungswert kann um $\frac{1}{43}$ erhöht, um $\frac{1}{28}$ erniedrigt werden. Die Brille ist um ein Kleines zu schwach, doch behauptet der Kranke, mit 13 Zoll Brennweite sich weniger behaglich zu fühlen.

Ein 46jähriger Arzt, viel älter aussehend und stark ergraut, liest mit freiem Auge Snellen Nr. 30 auf 20 Fuss Abstand. Jäger Nr. 5 kann er bis auf 26 Zoll an das Auge heranrücken, worauf es undeutlich wird. Er benützt seit Jahren zweierlei Brillen: + 13 Zoll für das Lesen und Schreiben bei guter Beleuchtung, + 9.5 zum Betrachten feinerer Gegenstände und zum Lesen bei künstlicher und schlechter Beleuchtung. Es ist

$$\frac{1}{f} = -\frac{1}{12}; \frac{1}{n} = \frac{1}{26}; \frac{1}{a} = \frac{1}{8.2}.$$

Mit der Brille + 13 ist die Arbeitsdistanz 12 Zoll (Jäger Nr. 5). Dabei kann er Jäger Nr. 1 bis 8 Zoll an das Auge rücken und Jäger Nr. 6 bis 24 Zoll davon entfernen. Es ergibt sich

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{12} - \left(-\frac{1}{12} + \frac{1}{13}\right) = \frac{1}{11}; q = \frac{8.2}{11}.$$

Der Einstellungswerth kann um $\frac{1}{24}$ erhöht und erniedrigt werden, die Brille passt.

Mit der Convexbrille von 9.5 Zoll Brennweite ist die Arbeitsdistanz 9.5 Zoll und der Spielraum von 6.5 Zoll (Jäger Nr. 1) bis 13 Zoll (Jäger Nr. 4). Es ist

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{9.5} - \left(-\frac{1}{12} + \frac{1}{9.5} \right) = \frac{1}{12}; q = \frac{8.2}{12}.$$

Der Einstellungswerth kann um $\frac{1}{20.5}$ erhöht, um $\frac{1}{35}$ erniedrigt werden, die Brille ist auch mit Rücksicht auf die kurze Arbeitsdistanz für den gewöhnlichen Gebrauch zu scharf.

Mit der Zeit wird auch die zweite, nach weiterem Verlaufe von Jahren die dritte Brille unzulänglich und so kann es fortgehen bis in's hohe Alter, wenn der Kranke nicht in der Lage ist, seiner bisherigen Beschäftigung zu entsagen und zu Arbeiten überzugehen, welche geringere Anforderungen an den Accommodationsapparat des Auges stellen.

Ueberblickt man eine möglichst grosse Anzahl von Einzelfällen und vergleicht man die Brechwerthe der jeweilig zu feineren Arbeiten erforderlichen Gläser mit den minimalen Refraktionszuständen der betreffenden Augen, so ergibt sich als Regel, dass Uebersichtige unter sonst normalen Verhältnissen bis an den Zenith ihres Lebens entweder gar keiner, oder doch nur solcher Hilfsinsen zum Nahesehen bedürfen, welche einen relativ sehr geringen Theil der gegebenen Hypermetropie decken; dass von dieser Lebensépöche ab immer grössere Quoten der Uebersichtigkeit neutralisirt werden müssen, um die Fähigkeit für feinere Arbeiten aufrecht zu erhalten; dass endlich bei entschieden ausgesprochenem Greisenthume meist schon der grösste Theil oder die ganze vorhandene Hypermetropie durch Sammellinsen auszugleichen sei und bei fortschreitendem senilen Verfall selbst eine Uebercorrectur nothwendig werden könne.

Als das Massgebende erscheint hierbei wieder nicht das Alter als solches, nicht die Zahl der bereits zurückgelegten Lebensjahre an sich, sondern vielmehr das frühere oder spätere Merkbarwerden und das raschere oder langsamere Vorwärtsschreiten der allgemeinen und besonders der örtlichen senilen Involution (Verhornung der Linse und weiterhin der Rückbildung des Accommodationsmuskels). Parallel derselben sinkt nämlich die Accommodationsbreite (S. 315) und steigt das Missverhältniss zwischen der verfügbaren effectiven Kraft und der von der Arbeit in Verbindung mit dem natürlichen Refractionszustande des Auges geforderten Kraftleistung.

Dieses stetig wachsende Missverhältniss kömmt bei höhergradiger Hypermetropie und stark gesunkener Accommodationsbreite übrigens nicht bloß dort zum Vorscheine, wo feinere Arbeiten geleistet werden sollen, welche naturgemäss nur sehr kurze Objectsabstände gestatten, sondern macht sich schliesslich auch bei Beschäftigungen geltend, welche ein ziemlich starkes Hinausrücken der Gegenstände erlauben oder geradezu fordern, z. B. das Schmiede-, das Zimmerhandwerk, überhaupt alle Arbeiten, welche langgestielte Werkzeuge erheischen; ja nicht selten erweisen sich unter solchen Umständen die für das scharfe Fernsehen nöthigen Kraftquoten als schwer aufbringbar oder ganz unerschwinglich.

Das nachfolgende Schema, ähnlich dem auf S. 306 gebildet, wird dies klar machen. Die obersten fünf Zeilen (1—5) ergeben die bei verschiedenen Graden von Hypermetropie und bei verschiedenen Accommodationsbreiten erforderlichen accommodativen Kraftleistungen und Quoten, wenn der dioptrische Apparat für einen Abstand von 24 Zoll eingestellt ist, die folgenden Zeilen 6—10, wenn das Auge für unendliche Fernen eingerichtet gedacht wird.

Man ersieht daraus leicht, dass, wenn $\frac{1}{e} = \frac{1}{24}$ ist und $\frac{1}{a} = \frac{1}{v}$ wird, bereits die ganze actuelle Energie des Accommodationsmuskels in Anspruch genommen wird; weiters dass, im Falle $\frac{1}{e} = \frac{1}{\infty}$ ist, $\frac{1}{f}$ neben dem Refraktionszustande zugleich die erforderliche Kraftleistung $\frac{1}{v}$ und überdies den Grenzwert ausdrückt, über welchen hinaus $\frac{1}{a}$ nicht sinken darf, soll ein scharfes Sehen in die Ferne ermöglicht sein.

Demgemäss können bei Hypermetropen auch zum Scharfsehen in mittlere und selbst in grosse Entfernungen Convexgläser nothwendig werden. Bei hochgradiger Uebersichtigkeit braucht die Accommodationsbreite sogar nicht sehr tief unter das in der ersten Jugend gewöhnliche Maass zu fallen, auf dass ein solches Bedürfniss hervortrete.

Bei der Wahl der betreffenden Gläser gelten wieder dieselben Regeln, welche die Wahl der für kurze Abstände zu verwendenden Brillen leiten (S. 327). Stets ist nur eine verhältnissmässig geringe Herabsetzung der für die genannten Distanzen bisher aufgewendeten Kraftquoten erforderlich und zulässig. Diese müssen, da sie bisher grosse waren und gerade durch die Schwierigkeit oder Unmöglichkeit ihrer Aufbringung und Erhaltung das Bedürfniss nach Hilfslinsen wachgerufen haben, auch grosse bleiben, widrigenfalls eine ganz unerträgliche Störung der eingewurzelten Associationsverhältnisse das Ergebniss wäre. Selbstverständlich werden in den meisten Fällen für solche Zwecke ganz schwache oder doch viel schwächere Sammellinsen als zum scharfen Nahesehen genügen. Bei hochgradiger Hypermetropie und sehr gesunkener Accommodationsbreite kann übrigens der erforderliche Brechwerth auch ein hoher werden. Es kommen Fälle vor, wo zum Fernesehen Convexlinsen von 8 Zoll Brennweite nothwendig sind, ja ich kenne Hypermetropen, welche eine Brille von 5 Zoll Brennweite zum Fernsehen benützen.

Als Prüfstein einer richtigen oder besser einer zweckmässigen Wahl gilt auch hier wieder ein gewisser Spielraum für die

Objectsdistanzen in der Art, dass das bebrillte Auge seinen Gesamteinstellungswerth um ein Gewisses zu erhöhen und zu erniedrigen im Stande sei (S. 327).

Da es sich hier wohl immer um Fälle mit sehr gesunkener Accommodationsbreite handelt, wird man im Ganzen auf keine sehr grossen Unterschiede in den Einstellungswerthen rechnen dürfen, welche sich mit der Brille in positiver und negativer Richtung erzielen lassen. In Anbetracht dessen werden derlei Hypermetropen denn auch gewöhnlich für verschiedene Objectsdistanzen verschiedene Brillen in Gebrauch ziehen müssen. Es kann geschehen, dass ein alter Hypermetrope für kurze, mittlere und grosse Entfernungen je ein anderes Glas benöthigt und thatsächlich gebraucht.

Ein 48jähriger Bankier, wohlgenährt, aber sehr gealtert, hat früher ein ausserordentlich scharfes Gesicht in die Ferne gehabt. Seit einigen Jahren benutzt er zum Ferne- und Nahesehen ein Convexglas von 15 Zoll Brennweite. In der That vermag er mit freiem Auge auf 20 Fuss nur Nr. 23 und 24 der Jäger'schen Schriftscalen mühsam zu enträthseln. In der Nähe erkennt er keine der niederen Nummern derselben Scala. Mit der Brille + 15 dagegen und noch besser mit einem Convexglas von 20 Zoll Brennweite liest er fertig Jäger Nr. 20 auf 20 Fuss Distanz, ja mit + 20 Schilder auf mehrere hundert Schritte. In der Nähe kann er bei Benützung der Brille + 15 Jäger Nr. 6 bis auf 16 Zoll an das Auge bringen, auf kürzere Distanz wird die Schrift unlesbar. Es ist

$$\frac{1}{f} = -\frac{1}{8}; \frac{1}{n} = -\frac{1}{240}; \frac{1}{a} = \frac{1}{8 \cdot 27}.$$

Mit einer Brille + 10, welche er allen andern vorzieht, hat er eine Arbeitsdistanz von 12 Zoll, kann auch Jäger Nr. 2 auf 8 Zoll, Jäger Nr. 8 bis auf 38 Zoll lesen. Es ergibt sich

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{12} - \left(-\frac{1}{8} + \frac{1}{10}\right) = \frac{1}{9 \cdot 2}; q = \frac{8 \cdot 27}{9 \cdot 2}.$$

Der Einstellungswerth kann um $\frac{1}{24}$ erhöht, um $\frac{1}{17 \cdot 5}$ erniedrigt werden, die Brille ist ziemlich richtig gewählt.

Mit einer Convexbrille + 8 ist die Arbeitsdistanz ebenfalls $\frac{1}{12}$, der Spielraum reicht aber nur von 6.5 bis 24 Zoll, daher der Einstellungswerth um $\frac{1}{14}$ erhöht, aber nur um $\frac{1}{24}$ erniedrigt werden kann. Die Brille zeigt schärfer, strengt den Kranken aber an, sie ist etwas zu scharf.

Im Allgemeinen werden in der Praxis von Hypermetropen viel seltener Hilfsinsen für mittlere und grosse Entfernungen begehrt, als dies nach der Häufigkeit hochgradiger Uebersichtigkeit und sehr herabgesetzter Accommodationsbreite der Fall sein sollte.

Der Grund liegt einestheils darin, dass gröbere Arbeiten ein ganz scharfes Sehen nicht unbedingt fordern und viele Leute sich darum bei ihren Beschäftigungen mit einem Sehen in Zerstreuungskreisen bescheiden, um so leichter aber auf ein ganz scharfes Sehen in die Ferne verzichten.

Anderentheils liegt der Grund darin, dass der das tiefe Herabsinken der Accommodationsbreite und des Brechzustandes der Linse bedingende senile Involutionsprocess auch in dem lichtempfindenden Apparate sein Wesen treibt, dessen Functionsenergie mehr und mehr schädigt, ein ganz deutliches Sehen unmöglich, also auch eine volle Correctur des erforderlichen Einstellungswerthes minder werthvoll macht.

Es ist dieses Sinken der Sehschärfe bei alten und besonders bei schon marastischen Leuten oft ein sehr bedeutendes und hindert in der misslichst Weise die Gewinnung der zur Berechnung der Kraftquoten unumgänglich nöthigen Werthe, insonderheit des Nahepunktstandes, der Arbeitsdistanz und des Unterschiedes der mit der Brille ermöglichten Einstellungswerthe.

VII.

Ueber Accommodationsquoten und deren Beziehungen zum Einwärtsschielen.

Es schliesst sich dieses Thema unmittelbar an das Vorhergehende an und steht mit demselben im innigsten Zusammenhange. Ich habe dasselbe in meinem Lehrbuche ¹⁾ bereits ausführlich behandelt und in den seit 1870 veröffentlichten Arbeiten anderer Autoren nichts gefunden, was eine grundsätzliche Aenderung meiner dort ausgesprochenen und begründeten Ansichten erheischen könnte. Ich darf daher auf den betreffenden Abschnitt verweisen und mich auf die Anführung von Einzelheiten beschränken, welche hoffentlich zur Läuterung und Festigung der Lehre beitragen werden.

Um Missverständnissen vorzubeugen, muss ich gleich von vorneherein erklären, dass hier nur von dem echten und wahren Einwärtsschielen die Rede ist, welches ich als ein durch Uebung erlerntes gewohnheitsmässiges Uebermaass von Convergenz definirt habe, das mit voller Orientirung der beiden Augen einhergeht und folgerecht nur durch eine bewusste und darum willkürliche, wenn auch nicht mehr freiwillige, binoculare Innervation bedingt sein kann. Es stellt sich dasselbe somit in die Reihe der reinen Functionsanomalien, bei welchen wenigstens primär jedwede sicht- und

¹⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 889.

greifbare Veränderung der bezüglichlichen Theile ausgeschlossen und die Beweglichkeitssumme unvermindert ist. Es fallen damit eine Anzahl unter sich verschiedener, im Ganzen nur selten vorkommender Zustände weg, welche noch ziemlich allgemein in den Begriff des Einwärtsschielens einbezogen werden, zumeist aber sehr ungenau oder geradezu fehlerhaft untersucht sind, also einer scharfen Beurtheilung nicht unterzogen werden können. Sie haben mit dem Strabismus convergens nur die Ablenkung der Gesichtslinie nach innen gemeinsam, sind aber in der Regel durch das nebenhergehende binoculare Doppeltsehen, also durch die Desorientirung des abgelenkten Auges, als grundverschiedene Zustände gekennzeichnet.

Das echte und wahre Einwärtsschielen ist, so lange es rein dasteht, an das Wach- oder Halbwachsein des Kranken gebunden. Im tiefen Schläfe, in tiefer Narkose sowie im Tode verschwindet es, die Augen zeigen sich in der Primärstellung, welche dem Ruhezustande der betreffenden Muskeln entspricht. Ich versäume es nie, die Zuhörer bei Schieloperationen, welche unter Narkose vorgenommen werden, auf diesen Umstand aufmerksam zu machen, und sehe in der Primärstellung der Augen das Kennzeichen einer wirklich tiefen Narkose. Einmal geschah es in einem solchen Falle, dass der ambulatorische Kranke wieder erweckt werden musste, da zwischen mir und dem Assistenten ein Meinungsstreit darüber entstanden war, ob das rechte oder das linke Auge das schielende sei. Aehnlich verhält sich die Sache im Tode. Ich habe in den Jahren 1847—1854 die Augen fast sämtlicher im k. k. allgemeinen Krankenhause zu Wien vorhanden gewesener Leichen angesehen, um die krankhaft veränderten für meine Untersuchungen zu gewinnen. Unter den vielen Tausenden von Todten war auch nicht Einer, an welchem ich ein Einwärtsschielen an der Leiche hätte wahrnehmen können, obgleich ich sehr sorgfältig darnach fahndete, indem in den Büchern so viel von Verkürzungen und Verbildungen der Schielmuskeln und ihrer Gegner zu lesen war.

Es könnten die Augen unmöglich in die Primär- oder Ruhestellung zurücktreten, sobald jede willkürliche und bewusste Innervation der den Bulbus bewegenden Muskeln aufhört, wenn materielle Veränderungen der letzteren, unrichtige Ansätze ihrer Sehnen, vermehrte oder verminderte Widerstände u. dgl. in der Pathogenese des echten und wahren Einwärtsschielens eine massgebende oder auch nur eine wichtige Rolle spielen würden. Es ist nämlich jene Primärstellung offenbar der Ausdruck für das Gleichgewicht in den lebendigen und elastischen Spannungsverhältnissen sämtlicher augenbewegender Muskeln, und ein solches Gleichgewicht könnte bei Gegebensein jener anomalen Zustände nimmer bestehen. Es muss demnach das echte und wahre Einwärtsschielen als ein reiner Functionsfehler aufgefasst und behandelt werden.

Es lässt sich aber auch noch ein anderer schlagender Grund für die Richtigkeit dieser Anschauung in's Feld führen. Nimmt man unreine und sehr veraltete hochgradige Fälle aus, so wird man stets finden, dass das Schielauge, wenn es allein zur Fixation verwendet wird, vollkommen orientirt ist, was voraussetzt, dass die Grösse der aufgewendeten Innervationen und ihres mechanischen Effectes sich ganz genau decken, die Bewegungen also vollkommen frei und unbehindert sind. Man kann sich davon sowohl beim periodischen als ständigen, alternirenden und einseitigen Einwärtsschielen überzeugen.

Es soll damit durchaus nicht gesagt sein, dass derlei materielle Veränderungen beim Strabismus convergens völlig ausgeschlossen seien. Es würde dies der Erfahrung widerstreiten. In der That hat man in einzelnen Fällen von veraltetem Einwärtsschielen Hypertrophie und weiterhin schnige Schrumpfung des Schielmuskels neben Verdünnung des gedehnten Gegners beobachtet. In anderen Fällen darf man auf krankhafte Zustände der Muskulatur aus der Möglichkeit schliessen, gewisse Arten von Doppelbildern zur Wahrnehmung zu bringen, welche nur aus einer Desorientirung, also aus einem Missverhältnisse zwischen bewusster Innervation

und dem mechanischen Effecte folgerichtig erklärt werden können.¹⁾ Es sind dies aber wohl immer secundäre Leiden oder Complicationen; wo sie bestehen, kann von einem reinen und echten Einwärtsschielen nicht mehr die Rede sein, es handelt sich um ein Schiefstehen des Auges, um *Lusitas*.

Richtige Orientirung der Netzhäute ist ein wesentliches, ein Grundmerkmal des wahren und nicht complicirten Strabismus convergens. Es ist dieselbe nicht nur gegeben, wenn das schielende Auge zur Fixation verwendet wird, sondern auch, wenn es in abgelenkter Stellung sich befindet. Wirklich werden die Netzhautbilder des Schielauges, so lange der Strabismus rein dasteht, unter gewöhnlichen Verhältnissen stets in der wahren Richtung nach aussen versetzt. Ueberdies ist es in solchen Fällen ganz unmöglich, durch irgend welche Manöver Doppelbilder hervorzurufen, welche ihrer Stellung und Lage nach in ursächlichen Zusammenhang mit der strabotischen Ablenkung als solcher gebracht werden könnten.

Diese Orientirung bezieht sich indessen nur auf die Richtung, nicht aber auch auf die Stellung der einzelnen Objectpunkte im Raume. Der Schieler entbehrt in der That des binocularen Einfachsehens und folgerecht der directen Tiefenwahrnehmung. Der gemeinschaftliche Sehact beider Augen müsste nämlich vermöge der meistens sehr beträchtlichen strabotischen Ablenkung des einen Bulbus mit ganz ausserordentlich disparaten Netzhautstellen in's Werk gesetzt werden und demgemäss höchst störende stereoskopische Verzerrungen aller von nahegelegenen Objecten binocular gewonnenen Wahrnehmungen verursachen. Der Schieler entgeht diesem Uebelstande durch consequente Unterdrückung aller jener Eindrücke, welche ihm von Seite der im gemeinschaftlichen Gesichtsfelde gelegenen Netzhautabschnitte des Schielauges geboten werden, und die fortgesetzte Nichtübung dieser Theile führt schliesslich zu einer Abnahme ihrer Functions-

¹⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 893, 895.

energie, zur partiellen Anästhesie (Anopsie); der Strabote benützt am Ende das abgelenkte Auge nur so weit, als das monoculare Gesichtsfeld desselben reicht.

Die richtige Orientirung des Schielauges setzt das volle Bewusstsein der Lage der abgelenkten Netzhaut im Raume voraus. Die Schielstellung ist also nothwendig das Ergebniss einer willkürlichen, wenn auch nicht durchwegs freiwilligen Innervation.

Es stellt sich daher die Frage, was zu einer solchen Innervation Veranlassung geben könne, was der Schieler damit bezwecke?

Um diese Frage zu beantworten, ist es nothwendig, sich gegenwärtig zu halten, dass das Einwärtsschielen ein binocularer Fehler sei, obwohl die Ablenkung jeweilig nur auf Einem Auge zum Ausdrucke kömmt. Die Gründe dafür liegen theils darin, dass der Strabismus convergens anfänglich zumeist ein alternirender ist, theils in dem Umstande, dass beim ständig gewordenen Einwärtsschielen das fixirende Auge, sobald es verdeckt wird, in die Schielstellung übergeht, während das abgelenkte Auge die Fixation übernimmt. Es wird also nicht die einseitige Schielstellung als solche innervirt, dies könnte auch nur im Gegensatze zu den die Augenbewegungen beherrschenden Gesetzen geschehen; vielmehr ist die Innervation in voller Uebereinstimmung mit diesen Gesetzen eine binoculare, auf vermehrte Convergenz gerichtete; es handelt sich um ein Uebermaass von Convergenz, bei welchem behufs deutlichen Sehens das eine Auge zur Fixation verwendet wird, das andere aber die doppelte Ablenkung übernimmt. Dafür spricht auch der Einfluss, welchen die Blickrichtung und besonders die zum Sehen in verschiedene Distanzen erforderlichen Convergenzquoten auf das Hervortreten oder Verschwinden und auf den Grad der jeweiligen Schielstellung nehmen.¹⁾

¹⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 890.

Vermöge des innigen Associationsverhältnisses, welches zwischen der Convergenz- und Accommodationsmuskulatur besteht, können übermässige Convergenzen nicht ohne Rückwirkung auf den Brechzustand der Augen bleiben. In der That haben genaue Untersuchungen mit voller Bestimmtheit herausgestellt, dass das Convergenzvermögen über den binocularen Nahepunkt ein Beträchtliches hereinreiche und dass jedes Ueber-schreiten des letzteren von Seite der Convergenz auch eine weitere Erhöhung des Refractionszustandes mit sich bringe, jedoch so, dass vom binocularen Nahepunkte gegen das Auge hin die Einstellung des dioptrischen Apparates um ein Gewisses, stetig Wachsendes, hinter dem Convergenzpunkte zurückbleibt.

Es wird demnach durch eine forcirte Innervation der Convergenzmuskeln der Nahepunkt hereingerückt, folgerecht die Accommodationsbreite erhöht und damit die Kraftquote ermässigt, welche jede beliebige Einstellung des dioptrischen Apparates von Seite der Accommodationsmuskulatur erfordert.

Es sei z. B. ein Kind, dessen minimaler Refractionszustand $-\frac{1}{18}$ beträgt. Es hält das Spielzeug vermöge der Kürze seiner Arme 6 Zoll von den Augen entfernt. Sein Nahepunktsabstand sei 4 Zoll. Es ist daher (S. 303)

$$\frac{1}{f} = -\frac{1}{18}; \frac{1}{n} = \frac{1}{4}; \frac{1}{a} = \frac{1}{3.27},$$

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{6} + \frac{1}{18} = \frac{1}{4.5}; q = \frac{3.27}{4.5}.$$

Durch übermässiges Convergiren soll das Kind seinen Nahepunkt auf 3 Zoll hereinzurücken vermögen. Es ist dann

$$\frac{1}{a'} = \frac{1}{2.57}; q = \frac{2.57}{4.5}, \text{ also um } \frac{0.7}{4.5}$$

vermindert, das Kind arbeitet mit ungefähr um $\frac{1}{6}$ verminderter Accommodationsquote.

Fasst man nun die Zustände näher in das Auge, mit welchen das echte und wahre Einwärtsschielen in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle verknüpft getroffen wird, so findet man in der That, dass diese Zustände solche sind,

welche eine Ermässigung der zum Nahesehen erforderlichen Accommodationsquoten sehr annehmbar und wünschenswerth erscheinen lassen, ja sehr oft dringend erheischen.

Auf meiner Klinik sind nach den Zählungen des früheren Assistenten, Herrn Dr. Picha's, und des dormaligen Assistenten, Herrn Dr. Hampel's, vom Beginne des Jahres 1860 bis Ende des Jahres 1880, nahe an 400 Fälle von wahren und echtem Einwärtsschielen beobachtet und behandelt worden. Bei 278 Fällen ist der Zustand der Augen in den Büchern näher bezeichnet, beim Reste fehlen darauf bezügliche Angaben. In 237 Fällen wurde der Brechzustand des Auges mit dem Ophthalmoskope bestimmt.

Unter 204 von Herrn Dr. Hampel zusammengestellten Fällen war der Strabismus

rechtsseitig	in	84	Fällen
linksseitig	in	76	»
alternirend	in	44	»

Zusammen in 204 Fällen.

Die von Herrn Dr. Picha zusammengestellten 74 Fälle wurden schon einmal in meinem Lehrbuche, 1870, S. 902 statistisch verwerthet.

In 278 Fällen von Einwärtsschielen waren

Nr.	Fälle	Procent	Verknüpft mit
I	26	9.35	Uebersichtigkeit $\frac{1}{2}$ bis $\frac{1}{8}$,
II	4	1.44	» anisometropischer, 1 Auge mit $H \frac{1}{14}$; 7 Augen mit $H \frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{8}$,
III	79	28.42	» $\frac{1}{9}$ bis $\frac{1}{14}$,
IV	62	22.30	» $\frac{1}{15}$ bis $\frac{1}{20}$,
V	29	10.43	» $\frac{1}{21}$ bis $\frac{1}{35}$,
VI	10	3.60	» und mit einseitigen Hornhautflecken, 4 mit $H \frac{1}{6}$ bis $\frac{1}{8}$; 5 mit $H \frac{1}{10}$ bis $\frac{1}{14}$; 1 mit $H \frac{1}{18}$,
VII	8	2.88	» und mit beiderseitigen Hornhautflecken, 1 mit $H \frac{1}{8}$; 3 mit $H \frac{1}{10}$ bis $\frac{1}{14}$; 3 mit $H \frac{1}{16}$ bis $\frac{1}{20}$; 1 mit $H \frac{1}{24}$
VIII	2	0.72	Emmetropie,
IX	5	1.80	Kurzsichtigkeit, 3 mit $M \frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{14}$; 1 mit $M \frac{1}{8}$ und $\frac{1}{26}$; 1 mit M niederen Grades,
	225	70.64	

Nr.	Fälle	Procent	Verknüpft mit
	225	70·64	
X	4	1·44	Kurzsichtigkeit und mit beiderseitigen Hornhautflecken, 1 mit $M \frac{1}{7}$; 1 mit $M \frac{1}{12}$; 2 mit M niederen Grades,
XI	5	1·80	» nebst grossem Staphyl. post. und abgelaufener Retinochorioiditis, 4 mit $M \frac{1}{2\cdot5}$ bis $\frac{1}{7}$; 1 mit $M \frac{1}{3}$ und $H \frac{1}{14}$,
XII	2	0·72	» { mit Glaskörpertrübungen, mit Sehnervenschwund,
XIII	1	0·36	Gemischter Anisometropie, Nystagmus, rechts (Schielaug) $M \frac{1}{24}$, links $H \frac{1}{24}$,
XIV	26	9·35	Einseitigen Hornhautflecken } ohne Refraktions-
XV	13	4·68	Beiderseitigen Hornhautflecken } bestimmung.
Ein Fall mit Centralcataracta und Nystagmus.			
XVI	2	0·72	{ Beiderseitiger Cataracta, Beiderseits abgelaufenem Glaukome.
<hr/> 278 100·01			

Bei genauerem Eingehen findet man, dass von den sämtlichen 278 Einwärtsschielern

218 d. i.	78·42 %	übersichtig,	
2 »	0·72 »	emmetropisch,	
16 »	5·76 »	kurzsichtig,	
1 »	0·36 »	gemischt anisometropisch,	
39 »	14·03 »	mit Hornhautflecken	} ohne Refraktionsbestimmung
2 »	0·72 »	mit Cataract und Glaukom	

278 d. i. 100·01 % behaftet waren.

Von den 218 Hypermetropen waren

35 d. i.	16·055 %	übersichtig	$\frac{1}{2}$	bis	$\frac{1}{8}$,
87 »	39·908 »	»	$\frac{1}{9}$	»	$\frac{1}{14}$,
66 »	30·275 »	»	$\frac{1}{15}$	»	$\frac{1}{20}$,
30 »	13·761 »	»	$\frac{1}{21}$	»	$\frac{1}{35}$,

218 d. i. 99·999 %

Bei den 16 Myopen bestand die Kurzsichtigkeit in reiner Form nur 5 Mal, d. i. in 31·25 Procent. In 11 Fällen, d. i. in 68·75 Procent waren nebenbei Zustände gegeben, welche das Sehvermögen in hohem Grade beeinträchtigen.

Auch in dem Falle von gemischter Anisometropie (XIII) deutet der vorhandene Nystagmus auf vorausgegangene schwere Sehstörungen.

Mit Hornhautflecken behaftet waren von sämtlichen 278 Einwärtsschielern 61, d. i. 21·95 Procent. Unter diesen 61 Fällen fanden sich

18	d. i.	29·50 %	Hypermetropen,
4	»	6·56 »	Myopen,
39	»	63·93 »	ohne Refraktionsbestimmung.
<hr/>			
61	d. i.	99·99 %	

Fasst man Alles zusammen, so ergibt sich als Schlussresultat, dass das echte und wahre Einwärtsschielen in fast 94 Procent der Fälle mit Hypermetropie oder Hornhautflecken gepaart einhergeht, so dass an einem engen pathogenetischen Zusammenhange dieser Zustände zu zweifeln kaum gestattet ist. Es waren unter den 278 Fällen nämlich:

200	d. i.	71·94 %	mit reiner Hypermetropie,
18	»	6·48 »	mit Uebersichtigkeit und Hornhautflecken,
39	»	14·03 »	mit Hornhautflecken allein,
4	»	1·44 »	mit beiderseitigen Hornhautflecken und Myopie
<hr/>			
261	d. i.	93·89 %	vergesellschaftet.

Der Rest von 17 Fällen oder 6·12 Procent vertheilt sich auf:

2	d. i.	0·72 %	Emmetropen,
5	»	1·80 »	reine Myopen,
7	»	2·52 »	Myopen mit Sehstörungen,
1	»	0·36 »	Anisometropen mit Nystagmus,
2	»	0·72 »	Staar- und Glaukomkranke.

17 d. i. 6·12 %

Was nun den allergewöhnlichsten Gesellschafter des Einwärtsschielens, die Hypermetropie, betrifft, so liegt es sehr nahe anzunehmen, dass die hohen Kraftquoten, deren der Uebersichtige zum scharfen Nahesehen bedarf, und die Möglichkeit, dieselben unter übermässiger Convergenz durch Vergrösserung der Accommodationsbreite zu ermässigen, die nächste Veranlassung zur Uebung der Schielinnervation abgiebt.

Es entwickelt sich der Strabismus convergens bei Hypermetropen mit sehr seltenen Ausnahmen in der ersten Kindheit von dem Zeitpunkte an, wo der kleine Weltbürger äusseren Gegen-

ständen Aufmerksamkeit zu schenken, sich mit denselben zu beschäftigen anfängt, bis zum Beginne der Lernperiode im 6. oder 7. Lebensjahre, wo bereits starke Anforderungen an die Accommodation gestellt zu werden pflegen. Man sieht dann oft, wie das Kind sich abmüht, die ihm gebotenen und auf wenige Zolle an die Augen herangerückten Objecte scharf zu sehen, und da geschieht es denn auch wohl zuweilen, dass die Gesichtslinien plötzlich in übermässiger Convergenz zusammenneigen. Ist das Kind aber einmal auf das Mittel gekommen, das Sehen in kürzeste Distanzen zu verschärfen und überdies die Aufgabe des noch wenig geübten Accommodationsmuskels zu erleichtern, so ist es kein Wunder, wenn es das Manöver wiederholt, so oft der Bedarf sich einstellt, immer vorausgesetzt, dass auch die andern Bedingungen günstig sind, dass das Kind mit Leichtigkeit übermässige Convergenzen aufzubringen und die Wahrnehmungen des abgelenkten Auges zu unterdrücken im Stande ist, vorausgesetzt also, dass dem Sehacte aus einem solchen normwidrigen Gebahren ein wirklicher Vortheil erwächst.¹⁾

Anfangs krankhaft zuckend, mit wechselndem Schielwinkel und blos unter bestimmten Verhältnissen hervortretend, wird die Schielbewegung bei fortgesetzter Uebung zur Fertigkeit und schliesslich zur Gewohnheit, die Schiellinnervation wird allmählig bei kleineren und kleineren Anforderungen an den Accommodationsmuskel zu Hilfe genommen und begleitet endlich auch den gedankenlosen Blick, der Strabismus ist ständig geworden, die übermässige Convergenz weicht nur mehr im tiefsten Schlafe und im Tode.

Gemäss diesen Anschauungen muss die Geneigtheit zum Einwärtsschielen in geradem Verhältnisse zur Höhe der gegebenen angeborenen Uebersichtigkeit und in umgekehrtem Verhältnisse zur Grösse der vorhandenen Accommodationsbreite wachsen und fallen. Es gebührt demnach der Statistik das Wort.

¹⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 903.

Mein Assistent, Herr Dr. Hampel, hat sich, um das erstgenannte Verhältniss klarzustellen, die grosse Mühe genommen, sämtliche seit dem Jahre 1870 bis Ende 1880 im Ambulatorium meiner Klinik mit dem Augenspiegel bestimmten Hypermetropien, einschliesslich der mit Einwärtsschielen verknüpften, zusammenzustellen. Es sind 1634 Fälle, bei welchen der minimale Refraktionszustand genau gemessen wurde, und ausserdem 92 Fälle, wo bloss »hoch-, mittel- oder niedergradig« angemerkt erscheint. Mit Rücksicht auf die gemischte Anisometropie war es nothwendig, mit der Zahl der Augen, nicht der Fälle, zu rechnen. Die Verhältnisszahlen werden dadurch selbstverständlich nicht wesentlich berührt, und um diese handelt es sich allein.

Unter 1634 Fällen waren:

Nr.	Zahl der Fälle	Zustand der Augen	Anzahl der Augen				
			$\frac{H}{2}$ bis $\frac{1}{8}$	$\frac{H}{9}$ bis $\frac{1}{14}$	$\frac{H}{15}$ bis $\frac{1}{20}$	$\frac{H}{21}$ bis $\frac{1}{48}$	Myopisch
I	1407	Mit Hypermetropie	654	1090	794	276	—
II	72	Mit Anisometropie	37	24	33	14	36
III	132	Mit Hypermetropie und Einwärtsschielen	48	124	70	22	—
IV	5	Mit Anisometropie und Einwärtsschielen	7	1	—	1	1
V	18	Mit Hypermetropie, Hornhautflecken und Schielen . . .	10	16	8	2	—
1634		Summe . .	756	1255	905	315	37

3268 Augen.

Dazu 92 Fälle, d. i. 82 Augen mit hochgradiger
 40 » mit mittelgradiger
 62 » mit niedergradiger } Hypermetropie ohne genauere Bezeichnung,

184 Augen, macht Alles in Allem 3452 Augen.

Rechnet man von den 3268 Augen, deren Brechzustand genau bezeichnet ist, die 37 myopischen ab, so bleiben 3231 hypermetropische Augen, und unter diesen waren

756 Augen, d. i.	23·40 %	hypermetropisch	$\frac{1}{2}$ bis $\frac{1}{8}$,
1255 » »	38·84 »	»	$\frac{1}{9}$ » $\frac{1}{14}$,
905 » »	28·01 »	»	$\frac{1}{15}$ » $\frac{1}{20}$,
315 » »	9·75 »	»	$\frac{1}{21}$ » $\frac{1}{48}$,

3231 Augen, d. i. 100·00 %

Von den 3231 hypermetropischen Augen waren 36 mit Hornhautflecken behaftet. Um das Verhältniss der schielenden Hypermetropen zu den nicht schielenden möglichst rein zu erhalten, müssen auch diese 36 Augen abgezogen werden. Es bleiben demnach 3195 hypermetropische Augen, wovon 273 Schielern angehören. Die Verhältnisszahl ist demgemäss 8·54 Procent oder, wenn man die 184 Augen dazu rechnet, bei welchen die Hypermetropie nicht genau bestimmt wurde, 8·08 Procent.

Berücksichtigt man jedoch den Grad der Hypermetropie, so schielen von

746	Augen mit Hypermetropie	$\frac{1}{2}$	bis	$\frac{1}{8}$	55 d. i.	7·37%,
1239	» » »	$\frac{1}{9}$	»	$\frac{1}{14}$	125 »	10·09 »,
897	» » »	$\frac{1}{15}$	»	$\frac{1}{20}$	70 »	7·80 »
313	» » »	$\frac{1}{20}$	»	$\frac{1}{48}$	23 »	7·35 »
<hr/> 3195		<hr/> 273				

Ueberblickt man diese Zahlenreihen, so ergibt sich wider alles Erwarten, dass die statistischen Auskünfte, welche das ambulante klinische Materiale liefert, die Voraussetzung nicht rechtfertigen, nach welcher hochgradig Uebersichtige mehr zum Einwärtsschielen geneigt sein sollen, als mittel- und niedergradig Hypermetropische. Sie gestalten sich in dieser Hinsicht auch nicht viel günstiger, wenn man alle Fälle, in welchen die Uebersichtigkeit sich zwischen $\frac{1}{2}$ und $\frac{1}{14}$ bewegt, zu den hochgradigen rechnet. In der That erhöht sich dann die Verhältnisszahl der schielenden zu den nichtschielenden hochgradig Hypermetropischen nur auf 9·07 Procent, während sie für Uebersichtige mit einem Refractionszustande von $-\frac{1}{15}$ bis $-\frac{1}{20}$ 7·8 Procent und für Hypermetropen mit einem Brechungszustande von $-\frac{1}{21}$ bis $\frac{1}{48}$ 7·35 Procent beträgt.

Man darf hierbei jedoch nicht übersehen, dass das ambulante Materiale, welches eine Klinik bietet, ein sehr unvollständiges und gewissermassen einseitiges ist. Von den hochgradig Uebersichtigen nehmen nämlich die meisten über kurz oder lang wegen Beschwerden beim Nahesehen ärztliche Hilfe in Anspruch,

werden also in den Protokollen verzeichnet. Dagegen werden die der Zahl nach weitaus überwiegenden mittelgradig und besonders die niedergradig Uebersichtigen vor den späteren Lebensepochen seltener und beziehungsweise gar nur im Ausnahmefalle auf Refraktionsfehler untersucht, erscheinen demnach nur zum kleinen Theile in den klinischen Ausweisen. Folgerecht sind die obigen Verhältnisszahlen, soweit sie die Häufigkeit des Einwärtsschielens bei mittel- und niedergradig Uebersichtigen ausdrücken sollen, viel zu gross. Sie würden, wenn man die ganze Bevölkerung einer grösseren Stadt zur Verfügung hätte, ohne Zweifel ganz anders lauten und mit den Voraussetzungen der Theorie besser harmoniren.

Im Uebrigen darf man nicht ausser Acht lassen, dass das wahre und echte Einwärtsschielen sich durchwegs nur in den ersten Kinderjahren entwickelt, die Hypermetropen hingegen ohne Rücksicht auf das Alter derselben statistisch zusammengefasst und nach Graden geordnet worden sind. Es bleibt der Brechzustand der Augen aber nicht immer der gleiche, besonders bei einer Stadtbevölkerung, wo Schulbildung und der Betrieb von mancherlei Handwerken und Künsten in sehr vielen Fällen eine allmälige Erhöhung des angeborenen Refraktionszustandes mit sich bringen. Es ist also anzunehmen, dass nicht Wenige der in den klinischen Protokollen ausgewiesenen schielenden und nicht schielenden Hypermetropen in ihrer Kindheit einen viel höheren Grad von Uebersichtigkeit dargeboten haben, als zur Zeit, wo sie Gegenstand einer genauen Untersuchung waren. Die Häufigkeit der Anisometropie und der bei Uebersichtigen angemerkten hinteren Lederhautektasien ist ein nicht zu verkennendes Wahrzeichen dessen. Die Verhältnisszahl der hochgradig hypermetropischen Schieler muss also um ein Weiteres erhöht gedacht werden.

Um den zweiten Punkt, die muthmassliche Begünstigung der ersten Schielversuche durch geringe Accommodationsbreiten, klarzustellen, müsste man in der Lage sein, den Fern-

und Nahepunktsabstand in jener Epoche, in welcher das Einwärtsschielen sich zu entwickeln pflegt, also in der ersten Kindeszeit, durch einschlägige Versuche zu ermitteln. Einem solchen Beginnen stellen sich aber selbstverständlich unübersteigliche Hindernisse in den Weg. Es bleibt demnach nichts übrig, als sich auf die Ergebnisse der bisherigen anatomischen Untersuchungen zu berufen, nach welchen der Accommodationsmuskel bei fortgesetzter Uebung eine allmälige ganz auffallende Massenzunahme erkennen und eine demgemässe Kräftigung voraussetzen lässt; woraus wieder mit Grund geschlossen werden kann, dass die Accommodationsbreite während der ersten sechs Lebensjahre im Allgemeinen geringer sein müsse als in späteren Epochen. Das Wichtigste, worauf es hier ankömmt, das Mehr oder Weniger der Accommodationsbreite im Einzelfalle, wird dadurch allerdings nicht zur Einsicht gebracht.

Bei geistig entwickelten Schielern, welche bereits eine genauere Bemessung des Fern- und Nahepunktsabstandes ermöglichen, fand ich die Accommodationsbreite ganz übereinstimmend mit jener von Nichtschielern des gleichen Alters und gleichen Brechzustandes der Augen. In einzelnen Fällen war sie ganz ausserordentlich gross.

Ein sehr aufgeweckter 12jähriger Realschüler schielt mit dem rechten Auge, welches anästhetisch ist und auf 20 Fuss Entfernung Snellen Nr. 200, in der Nähe bloß Jäger Nr. 16 liest. Das linke Auge liest auf 20 Fuss mit Leichtigkeit Snellen Nr. 20 und in der Nähe Jäger Nr. 1 bis auf 2 Zoll Abstand. Sein Refractionszustand ist $-\frac{1}{16}$ und manifest ist $H \frac{1}{24}$. Es ist (S. 303)

$$\frac{1}{f} = -\frac{1}{16}; \frac{1}{n} = \frac{1}{2}; \frac{1}{a} = \frac{1}{1.8},$$

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{12} + \frac{1}{16} = \frac{1}{6.85}; q = \frac{1.8}{6.85}.$$

Wendet man sich zu jenen Fällen, in welchen der Strabismus convergens an mit Hornhautflecken behafteten Augen

erscheint, so muss vorerst in Erwägung gezogen werden, dass bei einem gewissen Procente derselben das Einwärtsschielen zur Zeit, als die Cornealtrübungen aus Geschwürsprocessen sich entwickelten, schon bestanden haben könne. Von einem pathogenetischen Zusammenhange zwischen dem Schielen und den Hornhautflecken darf in diesen Fällen selbstverständlich nicht die Rede sein, derselbe muss anderswo gesucht werden. Berücksichtigt man, dass unter 61 mit Cornealtrübungen leidenden Einwärtsschielern (S. 348, VI, VII, X, XIV, XV) blos 22 auf den Brechzustand der Augen untersucht, von diesen aber 18 hypermetropisch befunden wurden, und zwar 13 mit Uebersichtigkeit $\frac{1}{6}$ bis $\frac{1}{14}$, 4 mit Uebersichtigkeit $\frac{1}{15}$ bis $\frac{1}{20}$ und 1 mit Uebersichtigkeit $\frac{1}{24}$; so liegt es wohl am nächsten, in Uebereinstimmung mit dem Vorhergehenden die Hypermetropie und den Bedarf grosser Accommodationsquoten als die vornehmlichste Veranlassung der Schielinnervation vorauszusetzen.

In der Mehrzahl der Fälle jedoch geht die Hornhauttrübung der Ausbildung des Strabismus convergens bestimmt voran, und die Annahme einer ursächlichen Verbindung beider Leiden drängt sich förmlich auf, wenn man in Anschlag bringt, dass von den in den Ausweisen meiner Klinik verzeichneten Einwärtsschielern 61, d. i. 21·94 Procent oder mehr als ein Fünftel mit Hornhautflecken behaftet waren.

Es stören derlei Trübungen, sie mögen einseitig oder binoculär sein, das Sehvermögen ebensowohl durch Verschluckung, als durch Zerstreuung eines Theiles des directen, von äusseren Objecten auf die Hornhaut fallenden Lichtes; mit anderen Worten, sie stören, indem sie die scheinbare Helligkeit der Netzhautbilder vermindern, und weiters, indem sie secundäre Kugelwellen erzeugen, welche nach allen Richtungen fortschreitend auch auf die Retina gelangen und in der Gestalt eines lichten Spectrums die Objectbilder verschleiern, in Nebel gehüllt erscheinen lassen. Die geringere Schärfe und Helligkeit der solchermassen

durch den gemeinschaftlichen Sehaect beider Augen vermittelten Wahrnehmungen kann, wo es Noth thut, nur durch starke Annäherung der Augen an die Gegenstände, also durch möglichste Vergrösserung ihrer Netzhautbilder theilweise ausgeglichen werden. Dies setzt aber in der grössten Mehrzahl der Fälle sehr bedeutende Kraftleistungen von Seite des Accommodationsmuskels voraus und man darf daher bis auf Weiteres mit Grund annehmen, dass die ersten Schielübungen unter solchen Umständen gleichwie bei angeborner Hypermetropie auf das Streben zurückzuführen seien, die zum scharfen Nahesehen erforderlichen Kraftquoten durch Vergrösserung der Accommodationsbreite auf ein geringeres Maass herabzusetzen.

Wo Uebersichtigkeit und Hornhautflecken in der ersten Kindeszeit neben einander bestehen, würde natürlich die Einladung zu übermässigen Convergenzen noch dringender erscheinen und die allmälige Ausbildung des Strabismus zur Fertigkeit und Gewohnheit einen noch geeigneteren Boden finden.

Diesen Fällen stehen nun aber andere schroff gegenüber, in welchen die obigen Voraussetzungen nicht zulässig scheinen und welche darum mit Fug und Recht benützt werden könnten, um die ganze Theorie, nach welcher der convergirende Strabismus eine behufs Ermässigung der zum scharfen Nahesehen erforderlichen Accommodationsquoten willkürlich geübte übermässige Convergenz ist, über den Haufen zu werfen. Es sind dies die Fälle, in welchen das echte und wahre Einwärtsschielen an Myopie geknüpft erscheint (S. 348, IX bis XIII). Es ist allerdings eine kleine Minderheit. Unter 278 Einwärtsschielern waren nur 17, d. i. etwas über 6 Procent, kurzsichtig, und von diesen 17 Fällen waren nur 5, d. i. 1·8 Procent, in welchen die Myopie rein, ohne Complicationen, getroffen wurde.

In den übrigen 12 Fällen bestanden nebenbei Trübungen der dioptrischen Medien, schwere Leiden des lichtempfindenden Apparates u. s. w., also Zustände, welche das Sehvermögen sehr schädigten. Doch unterliegt es wohl keinem Zweifel, dass diese letztgenannten Complicationen mit wenigen Ausnahmen erst nach der Ausbildung des Strabismus zu Stande gekommen sind; daher die Verhältnisszahl der Fälle, in welchen das wahre und echte Einwärtsschielen neben reiner Kurzsichtigkeit bestand, oder eine Zeit lang bestanden hatte, immerhin gross genug erscheint, um eine zutreffende Erklärung herauszufordern.

Für die überwiegende Mehrzahl dieser Fälle zögere ich keinen Augenblick, die Erfahrung anzurufen, laut welcher sich die Myopie gar nicht selten in Folge fortgesetzter harter Accommodationsarbeit zu hohen Graden in Augen ausbildet, welche im ersten Kindesalter stark übersichtig waren. Es darf demgemäss dort, wo das Einwärtsschielen an kurzsichtigen Augen getroffen wird, keineswegs ohneweiters geschlossen werden, dass die Schiellinnervation unter dem Einflusse der Myopie zur Fertigkeit und Gewohnheit geworden sei. Ich kenne mehrere Fälle, wo die Kurzsichtigkeit sich bei Schielern erst im Knabenalter entwickelt hat an Augen, welche vordem bestimmt hypermetropisch gewesen sind. Einer betrifft einen hohen Staatsbeamten, der sich sehr wohl erinnert, während seiner Kinderzeit in die grössten Entfernungen scharf gesehen, die Thurmuhre auf weite Distanz ausgenommen zu haben, aber erst während der Gymnasialstudien myopisch geworden zu sein. Seine Myopie beträgt $\frac{1}{4.5}$ und ist auf beiderseitige rundbogenförmige, fast $\frac{3}{4}$ Papillen breite, hintere Lederhautausdehnungen als Quelle zurückzuführen. Sein Strabismus datirt hingegen aus den allerersten Lebensepochen.

Was den Rest dieser Fälle betrifft, welche bezüglich ihrer Pathogenese gleichsam in der Luft schweben, möchte ich darauf hinweisen, dass die nächste Veranlassung der ersten Schielübungen durchaus keine fortwirkende zu sein brauche,

indem die Schielinnervation, durch einige Zeit betrieben und zur Fertigkeit geworden, immer leichter ausgelöst wird und schliesslich als üble Gewohnheit fortbesteht, ohne dass irgend ein Nutzeffect ersichtlich wäre.

Insoferne können Trübungen, geschwürige Substanzlücken u. s. w. der Hornhaut bei Kindern den Strabismus einleiten. Kommen dann die krankhaften Processe in der Cornea zum Ausgleiche, ohne sichtbare Spuren zu hinterlassen, so wird es späterhin scheinen, als hätte sich das mittlerweile zur Gewohnheit gewordene Einwärtsschielen ohne auffindbaren nosologischen Grund, ja in offenem Widerspruche mit der wiederholt ausgesprochenen Theorie, entwickelt.

In gleicher Weise kommt es bisweilen vor, dass vorübergehende Halblähmungen der Accommodationsmuskulatur die ersten Schielübungen anregen, indem das mit der Parese verknüpfte Sinken der Accommodationsbreite die zum Scharfsehen in gewisse Entfernungen erforderlichen Kraftquoten ganz ausserordentlich steigert und die Aushilfe, welche übermässige Convergenzen herbeizuschaffen vermögen, besonders wünschenswerth erscheinen lässt. Schwinden dann die Leitungshindernisse im Bereiche der oculopupillaren Zweige des dritten Gehirnnervenpaares, während das Schielen gewohnheitsmässig fortgeübt wird, so kann der Strabismus in der Folge möglicherweise an Augen getroffen werden, welche vermöge ihres Brechzustandes u. s. w. allen früheren Voraussetzungen Hohn sprechen. In dieser Beziehung können ausnahmsweise Atropinecuren, Diphtheritis faucium, überhaupt Halsentzündungen u. s. w., als fernere Ursachen des Einwärtsschielens in Betracht kommen.

Auch ist der Fälle zu gedenken, in welchen das Einwärtsschielen sich während des Bestandes von Paralyseu der augenbewegenden Muskeln wahrscheinlich unter dem Drange entwickelt, die störenden Doppelbilder zu unterdrücken. Es liegt auf der Hand, dass der Brechzustand der Augen bei so bewandten Umständen ohne alle Bedeutung ist, und dass ebensogut kurz-

sichtige als hypermetropische Augen betroffen werden können. Gelangt dann in der Folge die Lähmung zu einer vollständigen Heilung, so würde das zurückbleibende Schielen ganz den Charakter des echten convergirenden Strabismus zur Schau tragen und, falls die Anamnese nicht mehr ermittelt werden könnte, auch als echtes und wahres Einwärtsschielen diagnosticirt werden müssen.

Endlich darf nicht übersehen werden, dass es auch scheinbare Strabismen giebt, und dass gerade die convergente Form derselben gerne von kurzsichtig gebauten Augen vorgetäuscht wird. Es sind mir einige derartige Fälle vorgekommen, wo die Tenotomie in kosmetischem Interesse durchgeführt worden ist, ich weiss nicht, ob aus Irrthum oder auf dringendes Verlangen des Kranken.

In Anbetracht aller dieser erwiesenen und überdies nicht ganz seltenen Vorkommnisse darf man ohne Scheu wohl die Behauptung wagen; es wäre die Verhältnisszahl des mit Kurzsichtigkeit in wirklichem ursächlichen Zusammenhange stehenden wahren und echten Einwärtsschielens eine verschwindend kleine oder Null, wenn die Möglichkeit bestünde, jeden einzelnen Fall bis an die Quelle der ersten Schielübungen zu verfolgen.

Graefe¹⁾ hat bekanntlich eine an Kurzsichtigkeit gebundene eigenthümliche Form des Strabismus convergens beschrieben, welche sich blos beim Fernsehen bemerklich macht, während der Kranke nahe Objecte richtig fixirt. Horstmann²⁾ beobachtete diese Form in 1799 Fällen von Myopie 16 Mal, also nicht ganz in 0.9 Procent. Ich habe dieselbe seit Langem nicht gesehen und bin nicht in der Lage, über die nosologischen Verhältnisse Näheres anzugeben. Wenn es richtig ist, was Graefe behauptet, dass ein Uebergewicht der inneren Geraden zu Grunde liegt, das beim Nahesehen durch eine entsprechende Abductionsinnervation neutralisirt wird, so ergäbe dies ein Missverhältniss zwischen der bewussten Innervation und dem mechanischen Effecte der inneren Geraden, folgerecht eine Des-

¹⁾ Graefe, Arch. f. Ophthalmologie X., 1, S. 156.

²⁾ Horstmann, Arch. f. Augenheilkunde IX., S. 220.

orientirung der Netzhäute; es könnten diese Fälle nicht als echte convergirende Strabismen anerkannt, sondern müssten in die Kategorie der Schiefstellungen (*Lusctitas*) der Augen verwiesen werden, kämen hier also weiter gar nicht in Betracht.

Es erübrigt nur noch einiger Erfahrungen zu gedenken, welche geeignet sind, die im Vorhergehenden entwickelten Ansichten zu stützen und deren praktische Nutzbarkeit zu erweisen.

In erster Linie ist der höchst auffällige Einfluss hervorzuheben, welchen Sammel- und Zerstreungslinsen sowie die mydriatischen Mittel im Beginne des Leidens, also bevor der Strabismus zu einem eingewurzelten veralteten Uebel geworden ist, auf die Schielinnervation ausüben.

Es ist eine allbekannte Thatsache, dass bei vielen einwärtsschielenden Kindern und jugendlichen Leuten, besonders wo der Strabismus noch periodisch oder auch nur alternirend auftritt, die übermässige Convergenz durch Vorsetzung passender Convexbrillen augenblicklich beseitigt und die richtige Fixation auch erhalten werden kann, so lange die Gläser getragen werden, vorausgesetzt, dass reine Hypermetropie die Grundlage des Leidens ist.

Anderseits ergibt der Versuch, dass bei periodischem Einwärtsschielen das Vorsetzen von Concavgläsern oder die Anwendung eines Mydriaticums die Schielinnervation sogleich hervorzurufen vermöge.

Donders¹⁾ hat auf diese Verhältnisse zuerst die Aufmerksamkeit gelenkt und dieselben auch benützt, um den von ihm entdeckten ursächlichen Zusammenhang zwischen dem echten Einwärtsschielen und der Hypermetropie, weiterhin aber auch zwischen dem Strabismus convergens und verminderter Accommodationsbreite zu begründen und für alle Zeiten festzustellen. Javal²⁾ hat die Versuche mit Concavgläsern und

¹⁾ Donders, Arch. f. Ophthalmologie VI., 1, S. 92; IX., 1, S. 99—154; Die Anomalien der Refraction und Accommodation. Wien, 1866. S. 245.

²⁾ Javal, Nagel's Jahresbericht, 1870, S. 464.

Mydriaticis wiederholt und ist zu gleichen Ergebnissen gelangt. Green¹⁾ macht darauf aufmerksam, dass Buffon schon 1743 die Ursache des Strabismus und den Nutzen der Sammellinsen erkannt und ähnlich wie Donders erklärt habe. Es ist dies aber nicht ganz richtig. Die betreffende Stelle²⁾ lautet: »Buffon prouve d'après un grand nombre d'observations, que la cause ordinaire du strabisme est l'inégalité de force dans les deux yeux. »Lorsque l'un des deux yeux se trouve être beaucoup plus foible d'autre, on »écarte cet œil foible de l'objet, qu'on veut regarder, ou l'on ne fait pas »l'effort nécessaire pour l'y diriger et l'on ne se sert, que de l'œil le plus »fort M. Buffon determine le degré de l'inégalité, qui le produit, et »les cas ou l'on peut esperer de diminuer ce défaut et meme de le corriger »entièrement. Le moyen en est fort simple et a l'avantage d'avoir reussie »plusieurs fois. Il ne s'agit que de couvrir pendant quelques jours le »bon œil avec un bandeau d'étoffe noir. C'est a peu pres comme si »on lioit le bras gauche à un enfant que de naissance ou par educatione se »trouveroit gaucher, car dans le cas d'une inégalité, ou la plus grande force »n'est pas insurmentable ni la foiblesse sans ressource, l'art, la contrainte et »enfin l'habitude viennent a bout de modifier, de changer meme la Nature »ou une autre habitude de maniere, que le sang et l'esprit se portent ensuite »vers la partie la plus foible avec plus de facilité, qu'ils n'auroient pas en »premier sentiment.« In dem zweiten Aufsätze (S. 231) sind diese Ansichten weitläufiger, mit werthvollen Einzelheiten, durchgeführt. Ich kann daraus keine wesentliche Uebereinstimmung mit der Donders'schen Lehre entnehmen und habe auch zu bemerken, dass der Benützung von Convexgläsern als eines Heilmittels (S. 243) nur sehr nebenbei und in ganz abweichendem Sinne Erwähnung geschieht.

Wenn ich nun die Schielinnervation auf das Streben zurückführe,³⁾ die Aufbringung und Unterhaltung grosser Accommodationsquoten durch willkürliche Anspannung der associirten Convergenzmuskeln zu erleichtern, so ist dies nur ein weiterer wichtiger Schritt auf der von Donders vorgezeichneten Bahn. Er war von dem Momente an geboten, in welchem mir das Ungerechtfertigte der Behauptung klar wurde, nach welcher hohe Grade der Uebersichtigkeit viel weniger als mittlere zum Einwärtsschielen geneigt machen sollen.

1) Green, Transactions of the americ. ophth. society, 1870, p. 140.

2) Buffon, Mémoires de l'acad. royale des sciences, 1743, p. 68, 231, 243.

3) Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 898 u. f.

In der That, wohin man auf pathogenetischem Gebiete des Strabismus convergens den prüfenden Blick wendet, überall leuchtet wie ein das Ganze durchschlingender rother Faden das Ringen nach hohen Kraftleistungen des Accommodationsmuskels durch, nach Kraftleistungen, welchen die potentielle und selbst die actuelle Energie des Ciliarmuskels nur schwer gewachsen sein kann: die innige Verknüpfung des echten und wahren Einwärts-schielens mit allen Graden der Hypermetropie sowie mit Hornhautflecken; sein ausschliessliches Zustandekommen im ersten Kindesalter, also bei noch ungeübtem und wenig erstarktem Ciliarmuskel; das anfänglich an die Fixation nahe gelegener Objecte gebundene periodische Auftreten der Schielinnervation; der fördernde Einfluss von Zerstreuungslinsen, welche den Gesamtbrechzustand des Auges erniedrigen, von mydriatischen Mitteln und Paresen, welche die Accommodationsbreite vermindern oder auf Null setzen; umgekehrt der corrigirende Einfluss von Convexbrillen, welche den Refraktionszustand erhöhen und folgerecht die Anforderungen an den Ciliarmuskel ermässigen: Alles und Jedes weist klar darauf hin, dass die Schielinnervation mit schwer aufzubringenden und zu unterhaltenden Kraftleistungen des Accommodationsmuskels in unmittelbarem ursächlichen Zusammenhange gedacht werden müsse.

Es findet sich nun auf allen Gebieten willkürlicher Bewegungen täglich und stündlich die Gelegenheit zu beobachten, wie bei unzureichender actuellem und potentieller Energie eines Muskels oder einer Muskelgruppe andere associirte Fleischmassen zu Hilfe genommen werden, um durch deren kräftige Innervation die Leistungsfähigkeit der ersteren zu steigern. Bei häufiger Wiederholung grosser Anforderungen an einzelne Muskeln oder Muskelgruppen sieht man oft sogar weit ausgreifende und mitunter höchst seltsame Coordinationsbewegungen sich ausbilden, welche schliesslich zu einer schwer abzulegenden Gewohnheit werden und besonders stark bei psychischen Erregungszuständen hervorzutreten pflegen. Ich erinnere beispielsweise an die auffällige

Gang- und Tanzweise mancher Menschen, an die komischen Grimassen vieler Kegelschieber, an das Gesichterschneiden einzelner Violoncellospieler u. s. w.

Lässt man diese Analogie gelten, und es liegt kein Grund vor, dieselbe abzuweisen, so erscheint die erwiesene Willkürlichkeit der Schielbewegung (S. 343, 346) nicht nur erklärlich, sondern als eine selbstverständliche Sache. Noch mehr, die ersten Schielversuche ergeben sich von diesem Standpunkte aus betrachtet als freiwillige Acte, welche im Dienste des scharfen Nahesehens mit vollem Bewusstsein in's Werk gesetzt werden, bei fortgesetzter Uebung sich immer leichter einstellen und dann auch ohne Bedarf, lediglich in Folge seelischer Erregungen auftreten, um endlich, nachdem sie zu einer eingewurzelten Gewohnheit geworden sind, unfreiwillig, ja gegen den Willen des Kranken und so lange derselbe sich im wachen oder halb-wachen Zustande befindet, das Feld zu behaupten.

Angesichts dieser harmonischen Gestaltung aller Einzelheiten darf ich nun wohl meine im Jahre 1870 entwickelte Lehre, nach welcher das echte und wahre Einwärtsschielen ein behufs der Ermässigung hoher Accommodationsquoten angelerntes und unter fortgesetzter Uebung zur eingewurzelten Gewohnheit gewordenenes willkürliches, wenn auch nicht stets freiwilliges, Uebermaass der der Accommodation natürlich coordinirten binocularen Convergenz ist, für berechtigt erachten, umsomehr, als die bisher laut gewordenen Widersacher kaum auf sicherem Boden fussen.

Um nicht zu sehr in's Weite schweifen zu müssen, will ich nur einiger, in jüngster Zeit aufgetauchter oder neuerdings wieder zur Geltung gebrachter, gegenheiliger Ansichten gedenken.

So glaubt Alf. Graefe,¹⁾ gestützt auf die Autorität A. v. Graefe's, es sei der die fehlerhafte Stellung verschuldende Contractionsexcess nach vollendeter Ausbildung des typischen Schielens

¹⁾ Alf. Graefe, Graefe und Sämisch, Handbuch VI., S. 89.

lediglich ein passiver, es documentire sich in ihm eine einseitige Erhöhung des mittleren Contractionszustandes des die Schielstellung vermittelnden Muskels.

Hasner¹⁾ hält dafür, dass in dem von Porterfield aufgestellten Gesetze des Zusammenhanges von Accommodation und Convergenz der Schwerpunkt der Sache nicht gelegen sein könne, indem sonst alle Hypermetropen schielen müssten, während umgekehrt Emmetropen und Kurzsichtige schielen. Er meint vielmehr, dass auch erhöhte oder verminderte Widerstände, welche in abnormen Insertionen und Längen der Muskeln, in abnormen Verbindungen und Conformationen derselben sowie in abnormen Formen und Stellungen der Augen ihre Quelle finden, den Strabismus veranlassen können. Er stellt sich nämlich vor, dass die Augenbewegungen auf der antagonistischen Thätigkeit gewisser Muskelgruppen beruhen und dass bei fehlerhafter Lage des Drehpunktes oder der Muskeln zum Drehpunkte bei gleichen Innervationsimpulsen nothwendig abweichende mechanische Effecte resultiren müssen. Besonders wichtig erscheinen ihm in dieser Beziehung die Stathopathien des Auges und insbesondere die häufige massenhaftere Entwicklung der rechten Kopfhälfte, welche mit fehlerhafter Stellung des rechten Auges einhergeht und eine asymmetrische Muskelthätigkeit bei Fixation medial gelegener Objecte nothwendig mit sich bringt.

Schneller²⁾ hält eine congenitale Insufficienz der Externi für die wesentliche Ursache des Strabismus, glaubt aber auch, dass angeborne oder in der Kindheit erworbene Lähmungen der äusseren Geraden, wenn sie längere Zeit bestehen, zum Schielen führen können.

Mannhardt³⁾ schreibt dem Abstände beider Augen eine grosse Bedeutung zu in Bezug auf die Pathogenese des Schielens,

¹⁾ Hasner, Prager medicinische Wochenschrift, 1877, Nr. 1.

²⁾ Schneller, Arch. f. Ophthalmologie XXI., 3, S. 186.

³⁾ Mannhardt, ibid. XVII., 2, S. 92.

wurde hierin aber schon von Meulen,¹⁾ Pflüger,²⁾ und Mauthner³⁾ widerlegt.

Mauthner⁴⁾ erklärt sich das Einwärtsschielen aus einem tonischen Krampfe des inneren Geraden. »Der Krampf hört gewiss bei allen Schielenden nach einiger Zeit auf, aber durch die Lösung des Krampfes wird die ursprüngliche Muskellänge nicht restituirt, weil der Muskel in Folge von Structurveränderungen verkürzt ist.«

Passive Contractionsexcesse, einseitige Erhöhungen des mittleren Contractionszustandes, tonische Krämpfe mit nachfolgender Structurveränderung und Muskelverkürzung, veränderte Widerstände und davon abhängige asymmetrische Muskelthätigkeit, Insufficienz der Externi u. s. w. sind ganz undenkbar ohne entsprechende Unterschiede zwischen der Grösse der bewussten Innervation und der mechanischen Leistung der betreffenden Muskeln, sie setzen also neben einer auffälligen Beweglichkeitsbeschränkung auch eine vollständige Desorientirung des abgelenkten Auges voraus. Dieselben müssen ausserdem, wenn sie die Veranlassung zum Schielen geben sollen, schon bei den ersten Schielversuchen, beim periodischen und beim alternirenden Strabismus convergens ebenso auffällig, ja wegen der Grösse der Ablenkung noch auffallender, zur Geltung kommen als bei Lähmungen der äusseren Geraden. Dem widersprechen aber die gegebenen Thatsachen vollständig und unzweideutig.

Im Uebrigen lassen sich diese Verhältnisse auch nicht in Einklang bringen mit gewissen Erfahrungen und Beobachtungen, welche theilweise schon in meinem Lehrbuche 1870 des Weiteren erörtert worden sind. Ich meine das öftere »Auswachsen« des

1) Meulen, Arch. f. Ophthalmologie XIX., 1, S. 149.

2) Pflüger, ibid. XXII., 4, S. 101.

3) Mauthner, Vorlesungen über die optischen Fehler des Auges. Wien, 1866. S. 547.

4) Mauthner, ibid., S. 558.

convergirenden Strabismus und dessen Heilbarkeit durch zweckentsprechende therapeutische Massregeln.

Was das »Auswachsen« betrifft, so erfolgt dasselbe bei bereits ständig gewordenem Schielen immer nur zur Zeit der Geschlechtsreife oder nicht gar lange darnach. Es ist entweder ein ganz vollständiges, so dass ohne Zuhilfenahme sehr genauer Instrumente eine Ablenkung nicht mehr wahrgenommen werden kann, oder es wird der Schielwinkel bloß um ein Gewisses vermindert. Das Letztere geschieht häufig, doch ist auch das Erstere nicht ganz selten,¹⁾ und ich habe mit Rücksicht darauf mir es seit Langem zum Grundsatz gemacht, Schieloperationen vor dem bezeichneten Zeitpunkte nicht vorzunehmen, insbesondere nachdem ich mehrere Fälle zu beobachten Gelegenheit hatte, in welchen nach einer in der Kinderepoche des Kranken vorgenommenen Tenotomie der geheilte Strabismus während der Zeit der Geschlechtsreife oder später in eine sehr entstellende Ablenkung nach aussen übergegangen ist.²⁾

Es möge dieses Auswachsen eines bereits ständig gewordenen Strabismus convergens ein vollständiges oder unvollständiges sein, stets bleibt der gemeinschaftliche Sehact beider Augen ausgeschlossen. Dagegen erweisen sich die Seitenblickrichtungen völlig unbeirrt, die Beweglichkeit des Auges nach rechts und links ergibt sich als eine der Norm entsprechende. Es ist dies ein ganz besonders wichtiger Umstand, da er die Irrthümlichkeit der Behauptung völlig erweist, nach welcher

¹⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 904. — Wecker, Klin. Monatsblätter, 1871, S. 453, bestätigt dies und erklärt es sich aus der Abnahme der Accommodationsbreite, welche die Beihilfe der Convergenz fürder nutzlos macht. — Die Verminderung des Procentes Einwärtsschieler bei wachsendem Alter möchte ich nicht mit H. Cohn, *ibid.* S. 457 allein aus dem Absterben vieler Kinder, sondern hauptsächlich durch das »Auswachsen« und daraus erklären, dass ältere Leute auf die Heilung verzichten und daher nicht Gegenstand ärztlicher Behandlung und Zählung werden.

²⁾ Wecker und Horner, Klin. Monatsbl. 1871, S. 456, 459, haben dasselbe beobachtet.

mechanische Widerstände und namentlich Structurveränderungen der Muskeln eine gewöhnliche oder auch nur häufige Veranlassung des Einwärtsschielens sein sollen, einer Behauptung, welche sich übrigens auch noch dadurch widerlegt, dass trotz der grossen Anzahl der von jedem beschäftigten Augenarzte vorgenommenen Schieloperationen es nur ausserordentlich selten gelingt, derartige Verbildungen mit Sicherheit festzustellen.¹⁾

Es ist dieses Auswachsen des Strabismus convergens in manchen Fällen ganz sicherlich bloss ein scheinbares, auf eine Convergenzparese zurückzuführen. Nähert man nämlich einen vom Kranken scharf fixirten Gegenstand in der Medianebene, so zeigt sich mitunter die Convergenzfähigkeit mehr oder weniger ungenügend oder gänzlich aufgehoben, das Schielaugen bleibt, wenn das Object auf einen bestimmten Abstand herangerückt ist und sich noch weiter gegen die Nasenwurzel hin bewegt, stehen oder wird gar mit einem plötzlichen Ruck nach aussen abgelenkt. Es verhalten sich diese Fälle demnach ganz ähnlich jenen so überaus häufig vorkommenden, welche fälschlich als »Insufficienz der inneren Geraden« und als Strabismus divergens in den Lehrbüchern beschrieben werden, und sind auch ganz bestimmt in die Reihe der Letzteren zu stellen.²⁾

In anderen solchen Fällen jedoch findet man nicht nur die Seitenblickrichtungen, sondern auch die Convergenzbewegungen beider Augen der Norm völlig entsprechend oder bei einer in der Kindeszeit vorangegangenen, erfolgreich gewesenen Operation bloss um den Rücklagerungsbogen verkürzt, eingeschränkt.

¹⁾ Williams, Transact. of the americ. ophth. society, 1876, S. 298, berichtet von mehreren schielenden Kindern, bei welchen die Muskelsehne und das umliegende Bindegewebe ausserordentlich hart und derb gefunden wurde, so dass der Schielhaken nur mit Mühe darunter hinweggeführt und der Sehnenschnitt schwer durchgeführt werden konnte. Es wurde eine genügende Correctur, jedoch nur sehr geringe Beweglichkeit des Auges in der Bahn des Antagonisten durch die Operation erzielt. Der Zustand soll bei einzelnen Kindern angeboren gewesen sein. Mir ist so etwas bisher nicht vorgekommen.

²⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 921.

Nur unter solchen Verhältnissen kann von einem allmäligen »Auswachsen« gesprochen werden. Es findet seine treffenden Analogien in den dem echten Einwärtsschielen nahe verwandten, mitunter recht sonderbaren Coordinationsbewegungen auf anderen Gebieten, welche, wenn sie in der Jugend einmal zu einer eingewurzelten Gewohnheit geworden sind, niemals plötzlich aufgegeben werden können, wohl aber nach und nach an In- und Extensität abzunehmen, das Eckige und bisweilen Barocke abzuschleifen und schliesslich bis auf Spuren oder selbst gänzlich zu verschwinden vermögen.

Beim echten Einwärtsschielen mit hypermetropischer Grundlage kömmt einem solchen Vorgange gewiss der Umstand zu Hilfe, dass die wesentliche Erhöhung, welche die Accommodationsbreite und oft auch wohl der Refraktionszustand der Augen während der Lernperiode des Kindes erfährt, die zum Scharfsehen erforderlichen Kraftquoten des Ciliarmuskels um ein sehr Beträchtliches ermässigt, die Beihilfe übermässiger Convergenzen also entbehrlich machen und die Intensität der darauf hinggerichteten Innervationen abschwächen kann.

Wenn Wecker¹⁾ eine Abnahme der Accommodationsbreite und ein damit gesetztes Nutzloswerden der Convergenzinnervation als Ursache ihres Aufgebens annimmt, so stimmt dies nicht mit dem Zeitpunkte, in welchem das Auswachsen des Schielens zu erfolgen pflegt. In der That ist die Accommodationsbreite während der Geschlechtsreife oder kurz darnach von ihrem individuellen Höhenpunkte noch kaum so beträchtlich herabgesunken.

Was den zweiten Punkt, nämlich die Heilbarkeit des echten Einwärtsschielens durch zweckentsprechende therapeutische Massregeln betrifft, so wäre derselbe völlig ausgeschlossen, wenn mechanische Widerstände, Muskelverbildungen u. s. w. die Grundlage des Strabismus wären. Und doch spricht die Erfahrung der letzten Jahre laut und entschieden für die Erreichbarkeit selbst idealer Ziele.

¹⁾ Wecker, Klin. Monatsblätter, 1871, S. 455.

Der in vielen Fällen geradezu brillante Erfolg der Schieloperation ist nicht sowohl als eine wahre Heilung, sondern als eine Verdeckung, als eine Maskirung des Uebels aufzufassen. Es dauert nämlich die Schielinnervation nach der Operation fort und muss fort dauern, ja die Rücklagerung des Schielmuskels kann überhaupt nur unter der Voraussetzung unternommen werden, dass die Schielinnervation für alle Zukunft anhält; denn widrigen Falles müsste der Erfolg ja offenbar eine Ablenkung nach aussen, ein sogenannter secundärer Strabismus sein. Ausserdem ist die Verkürzung des Umwicklungsbogens nothwendig mit einem Missverhältnisse zwischen bewusster Innervation und mechanischer Leistung des rückgelagerten Muskels, folgerecht mit einer Desorientirung der Netzhaut, verknüpft. Es wird also eigentlich das eine Uebel ersetzt durch ein anderes, welches der Kranke leichter ertragen zu können wähnt, es ist kurz gesagt die Operation ein rein kosmetisches Mittel.

Von einer wahren Heilung kann nur gesprochen werden, wenn durchwegs wieder normale Verhältnisse herrschen, d. i. wenn beide Augen wieder richtig fixiren und der gemeinschaftliche Sehact mit directer Tiefenwahrnehmung zur vollen Geltung gelangt.

Ein solches Ergebniss darf nun allerdings niemals bei erwachsenen Schielern erhofft werden, bei welchen der Strabismus bereits zur eingewurzelten Gewohnheit geworden ist. Wohl aber liegt die Möglichkeit dessen vor im ersten Beginne des Schielens, so lange der gemeinschaftliche Sehact noch nicht dauernd aufgegeben worden ist, kurz gesagt beim periodischen Schielen der Kinder. Wenn bei diesen der Strabismus bereits ständig geworden ist, sei es alternirend oder einseitig, so muss man sich selbst im glücklichen Falle mit annähernd oder völlig richtiger Stellung der beiden Augen ohne gemeinschaftlichen Sehact begnügen.

In voller Uebereinstimmung mit der von mir entwickelten Theorie des Einwärtsschielens findet sich das Mittel zu solchen

Erfolgen in der dauernden Verhinderung aller Gelegenheiten zu höheren Kraftleistungen von Seite des Accommodationsmuskels. Es handelt sich eben darum, die Schielinnervation, welche das Kind als willkommene Aushilfe kennen gelernt hat und, sobald der Bedarf eintritt, freudig übt, so dass sie ihm bald zur süssen Gewohnheit wird, wieder verlernen, vergessen zu machen. Eine solche Lösung des neu entstandenen Coordinationsverhältnisses fordert aber, dass die Schielinnervation während einer sehr langen Zeit mit äusserster Consequenz ohne jedwede Unterbrechung ferne gehalten wird. Wenn der Schieler auch nur zeitweilig in langen Zwischenräumen Gelegenheit findet, die Schielinnervation auszuüben, wird dieselbe immer wieder aufgenommen werden, die Behandlung bleibt fruchtlos, das mühsam Gewonnene geht wieder verloren, die therapeutischen Massregeln werden zur unnützen Marter.

Ueber die Einzelheiten dieser Massregeln, über die Nothwendigkeit, alle Spielzeuge zu beseitigen, welche das Kind zum scharfen Fixiren veranlassen können, ferner der Gewohnheit zu steuern, alle Gegenstände in nächste Nähe der Augen zu bringen, endlich den Beginn der Lernperiode möglichst hinauszuschieben, ebenso über die Nothwendigkeit nach Beginn der letzteren durch zweckentsprechende Subsellen einen genügend grossen Objectsabstand zu erzwingen und die Accommodationsarbeit durch richtige Wahl der Lernmittel, durch reichliche Beleuchtung, durch passende Convexbrillen, sowie durch gehörige Beschränkung und Vertheilung der Lernstunden auf ein richtiges Maass herabzusetzen, über alles dieses habe ich mich in meinem Lehrbuche bereits hinlänglich ausgesprochen ¹⁾ und komme darauf nicht mehr zurück. Ich kann nur wiederholen, dass ein solches Verfahren sich in nicht wenigen Fällen glänzend bewährt hat und gewöhnlich nur darum fehlschlägt, weil es von Seite der Eltern und Erzieher an der nöthigen Beständigkeit und Ausdauer in der Durchführung jener Massregeln fehlt.

¹⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 906, 791, 809.

Green¹⁾ glaubt auf Grundlage mehrerer Beobachtungen, dass durch Monate lang fortgesetzten Gebrauch von Atropin und Convexgläsern das Schielen ganz unter die Herrschaft der Convexgläser gebracht werden könne. Er erklärt sich dies daraus, dass die vollständig gelähmte Accommodation durch die Convergenzstellung der Augen nicht mehr beherrscht werden kann. Auch Boucheron²⁾ und Mauthner³⁾ empfehlen das Mittel. Ich habe es zweimal versucht, aber beide Male nach den ersten Einträufelungen eine sehr bedeutende Zunahme des Schielwinkels mit entsprechender Zufriedenheit der Eltern erlebt. Magnus⁴⁾ schlägt im Gegentheile die täglich zwei- bis dreimalige Einträufelung einer Lösung von Extract. Calabar. 1 : 60 vor. Ich habe darüber keine Erfahrung, da ich die Wirkung eines fortgesetzten Gebrauches dieses Mittels auf den Strahlenkörper fürchte.

¹⁾ Green, Transactions of the amer. ophth. society 1870, p. 134; 1871, p. 136.

²⁾ Boucheron, Klin. Monatsblätter, 1879, S. 278.

³⁾ Mauthner, Vorlesungen über die optischen Fehler des Auges. Wien, 1866. S. 662.

⁴⁾ Magnus, Klin. Monatsblätter, 1874, S. 303.

VIII.

Zur Diagnose der Augenmuskellähmungen.

Die Diagnose der Augenmuskellähmungen bietet noch mancherlei Schwierigkeiten und erfolgt nicht immer mit der wünschenswerthen Schärfe und Sicherheit. Es wird allerdings ein Augenarzt kaum in Verlegenheit gerathen, wenn es sich um schulgerechte, fast vollständige Lähmungen im Bereiche des 3., 4. oder 6. Gehirnnervenpaares handelt. Anders liegt aber die Sache, wenn der mechanische Effect eines oder mehrerer Augenmuskeln nur sehr wenig hinter der aufgewendeten bewussten Innervation zurückbleibt, wenn Halblähmungen einzelner Augenmuskeln den Scharfsinn des Arztes herausfordern. Da sind die bekannten objectiven Kennzeichen nur sehr wenig ausgesprochen, die pathognomonische Falschstellung der Gesichtsfläche wird oft ganz vermisst, die Ablenkung der Gesichtslinie ist bei der Primärstellung der Augen sehr gering und bei excessiven Blickrichtungen schwer zu beurtheilen, die Beweglichkeitsbeschränkung des Bulbus in der Bahn eines oder mehrerer Muskeln tritt sehr undeutlich und schwankend hervor: der Arzt ist behufs seiner Diagnose mehr auf die subjectiven Symptome angewiesen, er muss sich hauptsächlich an die gegenseitige Stellung und Lage der Doppelbilder (Trug- oder Halbbilder) halten, um einen einigermaßen sicheren Grund für seine Schlüsse zu gewinnen.

Aber auch hier stösst er auf eine reiche Quelle von Täuschungen, welche ihn leicht verwirren, zu falschen Diagnosen verleiten

oder wohl gar zu einem Verzicht auf jede Bestimmung der Parese zwingen können.

Um solchen Verlegenheiten zu entgehen, ist es unerlässlich nothwendig, die Untersuchung mit gewissen Vorsichten aufzunehmen und systematisch durchzuführen.

Da die gegenseitige Lage und Stellung der Doppelbilder das Massgebende ist, müssen dem Kranken selbstverständlich Gesichtsubjecte geboten werden, welche in ihren Doppelbildern jene Factoren leicht und sicher erkennen lassen. Am besten eignet sich ein etwa schuhlanger fingerdicker Strich mit scharfen Rändern, welcher in der Mitte einer grossen, etwa eine Klafter im Quadrat haltenden Tafel senkrecht gezeichnet wird, z. B. mit Kreide auf einer schwarzen Schultafel, oder mit Tusch auf einer weissen Wand oder auf einer grossen Papierfläche. Es unterliegt bei strichförmigen Doppelbildern nämlich der allergeringsten Schwierigkeit, die Seiten- und Höhenabstände sowie die Art und den Grad der gegenseitigen Neigung zu ermitteln und, wo nothwendig, auch zu messen.

Um ganz genau vorgehen zu können, dient der von Hering angegebene Apparat.¹⁾ Wo es sich aber blos um die Sicherstellung der Diagnose handelt, ist er zu entbehren.

Selbstverständlich muss der Kranke das Object in seinen Doppelbildern mit genügender Schärfe und Deutlichkeit wahrzunehmen im Stande sein. Es setzt dies eine zureichende Beleuchtung und im Falle höhergradiger Ametropie deren Ausgleichung durch entsprechende Brillengläser voraus. Bei etwa gegebener Anästhesie des einen Auges und darin begründeter Undeutlichkeit oder gänzlicher Unterdrückung des einen Doppelbildes wird dessen deutlicheres Hervortreten durch Uebung des betreffenden Auges und Abschwächung des andern Doppelbildes mittelst eines vor das bessere Auge gesetzten rothen oder grünen Glases anzubahnen sein.

¹⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 878.

Es ist nun aber ganz erstaunlich, wie schwer viele Kranke zur richtigen Beurtheilung der gegenseitigen Lage und Stellung der Doppelbilder gebracht werden können, wie schwer es ist, sie festhalten zu machen, was rechts und links, was höher und tiefer steht, oder ob und in welcher Art die Doppelbilder gegen einander geneigt sind. Jede Untersuchung muss daher mit einem eingehenden Exercitium beginnen, welches darauf gerichtet ist, dem Kranken die gegenseitige Lage und Richtung seiner Doppelbilder zum klaren Bewusstsein zu bringen und selbe darin derart zu fixiren, dass er im Stande ist, sie auf der Tafel mit voller Sicherheit hinzuzeichnen. So lange bei wiederholten derartigen Versuchen noch Schwankungen in der Lage und Stellung der Doppelbilder bemerkbar sind, ist die Untersuchung oder die Beobachtung von Seite des Kranken eine mangelhafte und zur Beurtheilung des mechanischen Effectes der einzelnen Muskeln ungeeignet.

Ist man in dieser Beziehung zu einem vollkommen sicheren Ergebnisse gelangt, urtheilt der Kranke jedesmal richtig über Rechts und Links, Höher und Tiefer, so stellt sich die Aufgabe, zu ermitteln, welches der beiden Doppelbilder dem rechten, welches dem linken Auge zugehöre. Auch dies ist nicht immer leicht und keineswegs mit Verlässlichkeit dadurch zu erreichen, dass man abwechselnd das eine und andere Auge des Kranken deckt. In dem Augenblicke nämlich, als man das richtig fixirende Auge durch einen Schirm von dem Objecte abschliesst, springt das abgelenkte Auge in die richtige Fixirlage ein und dem Kranken dünkt es, als sei das Doppelbild des letzteren verschwunden. Man kann solchen Täuschungen nur dadurch entgehen, dass man abwechselnd das eine und das andere Auge langsam von oben oder unten her mit dem Schirme nur halb verdeckt, so dass der Schirmrand in der Höhe des wagrechten Durchmessers der Pupille dicht vor das Auge zu stehen kommt. Bei solchermassen halbgedeckter Pupille wird der Kranke noch beide Doppelbilder wahrnehmen, jenes des beschirmten Auges aber nur zur Hälfte sehen und leicht angeben können, ob dies das rechte oder

linke, höhere oder tiefere Doppelbild sei. Damit ist aber die Zugehörigkeit des einen und des andern Doppelbildes zu diesem oder jenem Auge über allen Zweifel gestellt.

Nun droht noch eine weitere arge Täuschung. Es geschieht nämlich gar nicht selten, dass der Kranke, dessen ganze Aufmerksamkeit auf das Trugbild des abgelenkten Auges gerichtet ist, diesem letzteren die bewusste senkrechte Stellung des Objectstriches beimisst und folgerecht die ganze Ablenkung auf das Bild des richtig fixirenden Auges überträgt, dem letzteren also eine Stellung und Lage im Raume andichtet, welche jener des fälschlich vertical gedachten Trugbildes in Allem und Jedem gerade entgegengesetzt ist. Man kömmt so in Gefahr, das gesunde Auge für das kranke zu halten und sich in einen ganzen Rattenkönig von Widersprüchen zu verwickeln. Es ist darum in zweifelhaften Fällen dringend nothwendig, jedes der beiden Doppelbilder für sich allein unter Deckung des einen Auges wiederholt auf seine Stellung und Lage im Raume zu prüfen, zwischendurch aber immer wieder beide Augen zu öffnen und die Bilder mit einander nach Stellung und Lage zu vergleichen. Schliesslich wird ein einigermaßen intelligenter Kranker wohl immer zu einem richtigen Urtheile gelangen und jedwede Täuschung ausschliessen lassen.

Ist völlig sichergestellt, welches Auge das abgelenkte sei, welches der beiden Doppelbilder ihm zugehöre und welches die Stellung und Lage desselben in Bezug auf das Bild des fixirenden gesunden Auges sei, so unterliegt es keiner Schwierigkeit mehr, herauszubringen, welcher oder welche Muskeln in ihrer Function beeinträchtigt erscheinen, und sogar das Missverhältniss zwischen der Innervation und dem mechanischen Effecte der halbgelähmten Muskeln in Zahlen auszudrücken.

Erste und unerlässliche Bedingung hierzu ist, dass man sich die Verhältnisse nicht selber verwickle, sondern den beiden Augen während der Untersuchung eine Stellung anweise, in welcher die bewegenden Muskeln derselben annähernd gleichmässig innervirt

erscheinen, in welcher jeder einzelne Muskel im Momente verstärkter Innervation den Bulbus bloß um Eine auf seine Verlaufsrichtung senkrechte Axe dreht, und in welcher die steuernde Wirkung der einzelnen Muskeln als elastischer gespannter Bänder Null wird. Es ist dies die sogenannte Primärstellung der Augen, eine Stellung, welche die beiden Bulbi auch in tiefem Schlafe, in tiefer Narkose, sowie im Tode einnehmen, nämlich: Parallelismus beider Sehaxen mit der Medianlinie bei wagrechter Blickebene und senkrechter Körperaxe (beziehungsweise senkrecht gestellter verticaler Kopfaxe).

Man darf nämlich nicht vergessen, dass beim Verlassen der Primärstellung von Seite der Augäpfel die Ansatzlinie einzelner Muskeln zu deren Verlaufsrichtung schief gestellt wird, die diese Muskeln zusammensetzenden Faserbündel also sehr ungleich gespannt werden und so schon vermöge ihrer Elasticität Drehungen des Bulbus anstreben, welche dem Muskel sonst ganz fremd sind.

Beispiele sollen dies erläutern. Bei jeder wagrechten Seitenblickrichtung wird die Ansatzlinie des oberen und des unteren Geraden, und wohl auch der beiden Schiefen, in einen spitzen Winkel zur Axe ihrer Muskelbäuche gebracht. Wären nun die seitlichen abgespannten Gegner der activen Seitenmuskeln völlig gelähmt oder ausser Zusammenhang mit dem Augapfel gebracht, so würde dennoch die ungleiche elastische Spannung der Muskelbündel in den Hebern und Senkern und noch mehr deren willkürliche Innervation die optischen Axen in die Primärstellung zurückzudrehen vermögen. Bei vollständiger Paralyse des äusseren Geraden hat man oft Gelegenheit, dieses Verhältniss zu beobachten. Immer nämlich vermögen die Kranken, den Augapfel der gelähmten Seite in die der Medianebene parallele Richtung zu bringen, nicht aber darüber hinauszudrehen. Ebenso können die seitlichen Geraden Drehungen um eine wagrechte Axe vermitteln, wenn die Blickrichtung eine gehobene oder gesenkte ist.

Nicht minder verwirren einigermassen beträchtliche Convergenzstellungen der Augen die Verhältnisse, insofern jene nur durch complirte Innervationen ganzer Muskelgruppen aufbringbar sind, insbesondere Raddrehungen in sich schliessen und so eine Verschiebung der Drehungsfactoren bedingen.

Der Nichtbeachtung dieser Verhältnisse ist es wohl zum grossen Theile zuzuschreiben, dass die Schemen, welche man für die gegen-

seitige Lage und Stellung der Doppelbilder bei Augenmuskellähmungen entworfen und zumeist an Ophthalmotropen ausstudirt hat, an welchen die Muskeln durch dünne Schnüre vertreten, die Ansatzlinien also in Ansatzpunkte zusammengeschumpft sind, mit der Wirklichkeit nicht recht stimmen wollen und in der Praxis längst als unverlässlich erkannt wurden.

Es ist aber nicht blos die Steuerkraft der nicht direct innervirten Muskeln, welche die Lage und Stellung der Doppelbilder bei secundären und tertiären Augendrehungen beeinflusst, wenn ein oder mehrere dieser Muskeln an Leistungsfähigkeit verloren haben; es wirkt dabei noch ein anderer hochwichtiger Umstand mit, nämlich die ausserordentliche Wandelbarkeit der Grösse und äusseren Gestaltung des passiv bewegten Augapfels selber. Der damit gesetzte Wechsel der beim Drehungsacte massgebenden Constanten muss nothwendig individuelle Verschiedenheiten in den Bewegungscurven der einzelnen Augen bedingen, welche sich umsomehr von der schematischen Norm entfernen, je abweichender der Bulbus geformt ist und je excursivere und complicirtere Drehungen desselben innervirt werden. Man kann wohl sagen, dass die Bewegungen des einen Augenpaares jener eines andern niemals im mathematischen Sinne congruent sind, so wenig wie die Bewegungen unvollkommen runder Billardballen bei gleichem Abstosse. Unter normalen Verhältnissen wird durch regulirende Muskelcontractionen verschieden gestalteten Augen schliesslich wohl eine gleiche Lage und Stellung gegeben werden können, nur der Weg dahin wird ein etwas abweichender sein; wo aber einzelne Muskeln den der Innervation entsprechenden mechanischen Effect aufzubringen unfähig sind, da wird auch die Verschiedenheit der bei der Bewegung massgebenden Factoren zum Ausdrucke kommen.

Die Primärstellung der Augen schliesst alle diese Fehlerquellen aus. Um sie einzuleiten und für einige Zeit sicher festzuhalten, wäre es nothwendig:

1. das Object, d. i. den Kreidestrich auf einer Schultafel, so anzubringen, dass der Kranke bei aufrechter Stellung und namentlich

bei senkrecht erhaltener verticaler Kopfaxe die markirte Mitte genau in der Höhe der beiden Augen und in der Verlängerung der Medianlinie vor sich habe;

2. dass der Kranke, um Convergenzstellungen zu meiden, wenigstens 4 Meter entfernt stehe und, um Seitenblickrichtungen hintanzuhalten, die Gesichtsfläche der Tafelebene parallel zuwende.

Will man ganz sicher vorgehen und falsche Stellungen des Kopfes sowie der Augen ausschliessen, so wird man kaum des von mir angegebenen diademähnlichen Controlapparates ¹⁾ entbehren können.

Leider machen sich bei so grossem Objectsabstande, wie ihn die reine Primärstellung der Augen verlangt, einige Nebenumstände in sehr missliebiger Weise geltend. Nicht selten geschieht es, dass das dem abgelenkten Auge zugehörige Bild nicht mehr mit genügender Deutlichkeit wahrgenommen wird, um in Bezug auf seine Lage und Stellung richtig beurtheilt werden zu können; mitunter vermisst es der Kranke wohl auch gänzlich. Bei halbwegs stärker entwickelten Paresen ist übrigens unter Voraussetzung eines grossen Objectsabstandes die gegenseitige Entfernung der beiden Doppelbilder häufig eine so grosse, dass das dem abgelenkten Auge zugehörige Trugbild ausserhalb der Tafel zu stehen kömmt und übersehen wird oder, falls dies nicht wäre, bezüglich seiner Lage und Stellung zum Bilde des fixirenden Auges nur mit grosser Schwierigkeit vollkommen verlässlich vom Kranken erfasst und mittelst Zeichnung auf der Tafel wiedergegeben werden kann.

In Anbetracht dessen erscheint es vom praktischen Standpunkte aus vortheilhafter, die reine Primärstellung der Augen zu Gunsten einer kleinen Convergenz aufzugeben und den Objectsabstand auf 1—1.5 Meter zu beschränken. Der damit eingeführte Fehler ist so gering, dass er füglich übersehen werden kann, so lange es sich eben um rein diagnostische Zwecke handelt.

¹⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 878.

Wollte man den Grad der Lähmung eines oder mehrerer Muskeln durch die Differenz der aufgewendeten Innervation und des mechanischen Effectes in Zahlen genau ausdrücken, so bliebe allerdings nichts übrig, als zur reinen Primärstellung zurückzukehren und unter Zuhilfenahme des oben erwähnten Hering'schen und meines Controlapparates ¹⁾ die gegenseitige Lage und Stellung der Doppelbilder zu messen. Man wird dann bei scharfsichtigen und intelligenten Kranken genügend verlässliche Werthe ermitteln können, um daraus die Ablenkungswinkel mit einiger Sicherheit zu berechnen.

Sind alle Bedingungen erfüllt, so giebt die Lage und Stellung des falschen, von der wirklichen Lage und Stellung des Objectes abweichenden Doppelbildes genau die Zugsrichtung des oder der paretischen Muskeln an; es erscheint in ihr genau die Bahn verzeichnet, in welcher der oder die gelähmten Muskeln das betreffende Auge im ersten Momente ihrer Innervation aus der Primärstellung herausdrehen würden. Damit ist aber auch das Gebiet der Lähmung, so weit es die augenbewegenden Muskeln betrifft, bestimmt.

Um innerhalb dieser Grenzen die Diagnose zu stellen, bedarf es also blos einer genauen Definition der Abweichung des falschen von dem wahren Bilde, die weiteren Schlüsse ergeben sich aus den anatomischen Verhältnissen der Augenmuskulatur.

Es fände sich in einem Falle (Fig. 8) das falsche Bild dem rechten Auge zugehörig, nach rechts von dem senkrechten wahren Bilde und etwas tiefer gelegen, dabei aber mit dem oberen Ende stark nach links geneigt. Entsprechend der angegebenen Regel muss der gelähmte Muskel dem rechten Auge zugehören, ein schwacher Auswärtswender, ein Senker und

¹⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 878.

ein starker Raddreher, insonderheit ein das obere Ende der verticalen Trennungslinie der Netzhaut nach einwärts neigender Muskel sein. Es ist, kurz gesagt, der obere schiefe Muskel des rechten Auges gelähmt.

Gehört im zweiten Falle (Fig. 9) das senkrechte wahre Bild dem rechten, das nach links unten abweichende und mit dem oberen Ende stark nach rechts geneigte Bild dem linken Auge, so handelt es sich, nach der gleichen Regel zu schliessen, um eine Paresis des linken oberen Schiefen.

Wäre in einem dritten Falle (Fig. 10) das falsche Bild dem rechten Auge eigen, wiche es nach rechts und oben von dem wahren ab und wäre es mit dem unteren Ende stark nach links gegen das wahre geneigt, so muss man schliessen, der gelähmte Muskel sei ein schwacher Auswärtswender, ein Heber und ein starker Raddreher, welcher das obere Ende der verticalen Trennungslinie der Netzhaut nach auswärts neigt; es ist der rechte untere Schiefe gelähmt.

Im Falle, als (Fig. 11) das falsche Bild dem linken Auge zugehört, nach links und nach oben abweicht und mit dem wahren senkrechten Bilde stark nach oben divergirt, so hat man eine Paresis des linken unteren Schiefen vor sich.

Weicht (Fig. 12) das falsche dem rechten Auge angehörige Bild stark nach oben und ein klein wenig nach links von dem wahren senkrechten Doppelbilde ab und zeigt es Links-

Fig. 8.



Fig. 9.



Musculi obliqui superiores.

Fig. 10.

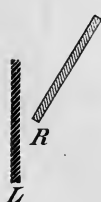


Fig. 11.



Musculi obliqui inferiores.

Fig. 12.



Fig. 13.



Musculi recti superiores.

neigung des oberen Endes, so kann der gelähmte Muskel nur ein rechtsseitiger kräftiger Heber sein, welcher nebenbei eine schwache Einwärtswendung und eine geringe Neigung des oberen Endes der senkrechten retinalen Trennungslinie nach innen vermittelt: es ist der obere Gerade des rechten Auges gelähmt.

Fig. 13 führt die gleichen Verhältnisse des linksseitigen oberen Geraden vor Augen.

Zeigt (Fig. 14) das dem rechten Auge angehörige falsche Bild eine starke Abweichung nach unten und liegt es knapp an der linken Seite des dem fixirenden linken Auge zugehörigen

Fig. 14.



Fig. 15.



Musculi recti inferiores.

senkrechten Bildes, mit dem oberen Ende leicht nach rechts geneigt, so kann die Parese nur einen starken Senker betreffen, welcher zugleich eine geringe Einwärtswendung und ferner eine schwache Auswärtsdrehung des oberen Endes der verticalen Trennungslinie der Netzhaut zu seinen Functionen zählt: man hat es mit einer Lähmung des rechten unteren Geraden zu thun.

Bei einer Lähmung des linken unteren Geraden steht (Fig. 15) das falsche Bild tiefer, zur Rechten des verticalen wahren Bildes und mit dem oberen Ende leicht nach links geneigt (convergierend).

Lassen die beiden Doppelbilder bloß eine horizontale Seitenabweichung erkennen und fehlt jedweder verticaler Höhenunterschied sowie jede Neigung, so kann die Diagnose unbedingt nur auf Lähmung eines seitlichen Geraden des einen oder anderen Auges gestellt werden.

Ist (Fig. 16) das rechte, nahe der Meridianebene gelegene Bild das wahre und dem rechten Auge zugehörig, das linke in wagrechter Richtung stark abweichende Bild dem linken Auge eigen,

so kann der gelähmte Muskel nur ein starker und reiner Linkswender des linken Auges, der *Rectus externus sinister* sein.

Eine starke Ablenkung des dem linken Auge zugehörigen falschen Bildes nach rechts und in horizontaler Richtung (Fig. 17)



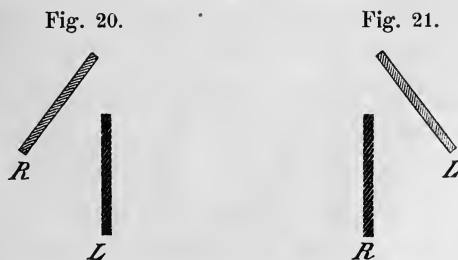
Musculi recti laterales oculi sinistri.

setzt einen starken Rechtswender des linken Auges voraus, begründet also die Diagnose auf Lähmung des linken inneren Geraden.



Musculi recti laterales oculi dextri.

Ist das dem linken Auge zugehörige Bild das wahre, so wird die starke horizontale Abweichung des falschen Bildes nach rechts (Fig. 18) die Paresis des rechten äusseren Geraden, die wagrechte Ablenkung nach links (Fig. 19) die Lähmung des rechten inneren Geraden offenbaren.



Paralysis nervi tertii.

Die vollständige Lähmung sämtlicher vom dritten Gehirnnervenpaare innervirter Bewegungsmuskeln des

Auges äussert sich durch gekreuzte Doppelbilder, das falsche Bild weicht stark in horizontaler Richtung gegen das gesunde Auge ab, steht höher als das wahre Bild und ist mit dem oberen Ende gegen das letztere geneigt (convergent). Fig. 20 giebt die gegenseitige Lage und Stellung der Doppelbilder für das rechte, Fig. 21 für das linke Auge. Auch hierin spricht sich wieder die Giltigkeit der angeführten Regel aus. Die starke horizontale Abweichung des falschen Bildes manifestirt eine vorwiegende Einwärtswendung der betreffenden Muskeln; die verticale Abweichung spiegelt die Wirkung von Hebern wider und die auffällige Neigung des falschen Bildes setzt die Erkrankung eines kräftigen Raddrehers voraus. In der That concurriren bei der Einwärtswendung der innere Gerade und in geringem Maasse der Rectus superior und inferior. Bei der Hebung kömmt der untere Schiefe in Betracht, während die verticale Wirkung des Rectus superior und inferior sich gegenseitig aufheben. Die Neigung des falschen Bildes nach aussen ist aber in der raddrehenden Function des unteren Schiefen vorgezeichnet.

Es ist dieser diagnostische Schlüssel eigentlich nichts Anderes, als die Anwendung der Hering'schen Projectionsgesetze ¹⁾ auf Augen, deren Freibeweglichkeit durch Lähmung einzelner Muskeln oder Muskelgruppen beeinträchtigt ist. Es ist hier nicht der Ort, auf die physiologische Begründung dieser Gesetze einzugehen. Ich beschränke mich deshalb darauf, die praktische Brauchbarkeit und Verlässlichkeit des fraglichen Schlüssels durch einige klinische Beobachtungen zu erläutern.

Die Lähmung eines oberen schiefen Augenmuskels kommt, wenn auch nicht häufig, doch oft genug vor, so dass sich jeder einigermaßen beschäftigte Augenarzt von der Richtigkeit des Gesagten bald überzeugen kann. Ich halte es daher für überflüssig, Einzelfälle vorzuführen.

¹⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1870. S. 874 u. f.

Dagegen ist die isolirte Lähmung eines unteren Schiefen eine sehr grosse Seltenheit. Ich finde in meinen Aufzeichnungen nur einen einzigen Fall, den linksseitigen Obliquus inferior betreffend.

Es war hier die auf den unteren Schiefen beschränkte Paresis plötzlich nach starkem Aetzen der Bindehaut wegen hochgradigen Trachoms aufgetreten und bestand, als der Kranke auf der Klinik sich vorstellte, bereits seit mehreren Jahren. Derselbe beschwerte sich ganz ausserordentlich darüber, dass bei alleiniger Benützung des linken Auges alle senkrechten Contouren mit dem oberen Ende stark nach links geneigt erscheinen und beim binocularen Sehen alle Gegenstände mit vorwaltenden verticalen Umrissen, z. B. ein Thurm, die Eckenkante eines Hauses, ja die Menschen wie geknickt aussähen, indem das obere Ende eine starke Neigung nach aussen, d. i. links, zeigte und die Mitte sich in einen nach aussen links offenen Winkel gebogen darstellte. Es spiegelt sich in diesen Angaben ganz deutlich das Bild der Fig. 11. Ganz scharfe und genaue Erhebungen über die gegenseitige Stellung und Lage der Doppelbilder waren in diesem Falle nicht möglich, da die Verstandeskräfte des 58 Jahre alten Pfründners Ch. M. nicht besonders entwickelt waren und ausserdem Herabsetzung der Sehschärfe durch Hornhautflecken und durch vorausgegangene exsudative Netzhautentzündung beider Augen feinere Unterscheidungen verhinderten.

Ein zweiter Fall, wo rechterseits der untere schiefe Augenmuskel seine Einwirkung auf das Auge dadurch verloren hatte, dass eine Kugel die innere untere Partie des Orbitalrandes und die Nasenwurzel durchschossen hatte, kann hier, wo von Lähmungen die Rede ist, füglich nicht erörtert werden, ist übrigens auch in der Erinnerung des Verfassers zu sehr abgeblasst, um massgebend sein zu können:

Einzelnlähmungen der oberen und unteren geraden Augenmuskeln sind ebenfalls nur sehr ausnahmsweise zu beobachten und werden dann gerne verkannt.

Als Beispiel einer Lähmung des linken unteren Geraden soll nachstehender Fall dienen. J. M., Drechsler, 26 Jahre alt, leidet seit mehreren Monaten an Doppeltsehen, welches besonders bei gesenktem Blicke lästig wird und die Arbeit erschwert. Wird das rechte Auge in die Primärstellung gebracht, so steht das linke mit dem unteren Cornealrande etwa 2 Mm. höher ohne alle merkbare Seitenabweichung. Dabei fällt auf, dass der linke Bulbus etwas mehr hervortritt. In Folge des vermehrten Widerstandes, welcher damit der oberen Orbicularishälfte erwächst, klafft die linke Lidspalte mehr als die rechte. Der linke Bulbus führt alle Bewegungen scheinbar regelrecht durch, mit Ausnahme der Blicksenkung, bei welcher er hinter

dem rechten Bulbus zurückbleibt, indem er die verlängert gedachte Sehaxe nur wenig unter die Wagrechte zu neigen vermag. Wird die Sehaxe aus einer verticalen Erhebung in die horizontale nach abwärts bewegt, so geschieht dies nicht in einer geraden Linie, sondern in einem scharfen mit der Conca-
vität nach aussen gekehrten Bogen. Die Stellung und Lage der Doppel-
bilder bei innervirter Primärstellung ist die in Fig. 15 angegebene. Das
dem linken Auge zugehörige Doppelbild steht zur Rechten des andern,
bedeutend tiefer und mit dem oberen Ende wenig gegen das Doppelbild
des fixirenden Auges geneigt (convergent). Eine pathognomonische Stel-
lung der Gesichtsfläche ist nicht bemerkbar.

In einem andern Falle bestand eine isolirte Lähmung des linken
oberen Geraden. Er betraf einen dem Beamtenstande angehörigen 46jäh-
rigen Mann, welcher bei gehobener Blickebene ganz ausserordentlich von
Doppelbildern belästigt wurde und sich dadurch sehr beängstigt fühlte. Bei
der Primärstellung war eine Ablenkung des einen oder andern Auges mit
Sicherheit nicht nachzuweisen. Ebenso wenig konnte bei der Primärstellung,
bei den verschiedenen Seitenblickrichtungen und bei einer Senkung der Blick-
ebene eine Spaltung des Objectivbildes ermittelt werden, der Kranke gab
stets Einfachsehen an. Wurde die Blickebene aber gehoben, was durch
Neigung des Kopfes bewerkstelligt wurde, um die Blickebene senkrecht zur
Fläche der Schultafel zu erhalten, so zeigte sich das dem rechten Auge
zugehörige Doppelbild an der linken Seite des dem linken Auge eigen-
thümlichen senkrechten Doppelbildes bedeutend tiefer stehend und mit
dem oberen Ende divergirend (Fig. 22). Man musste also ver-
muthen, dass es sich um einen Senker der rechten Seite handle.

Fig. 22.



Dies widersprach aber dem alleinigen Hervortreten der Doppel-
bilder bei gehobener Blickebene. Andererseits konnte es weder der
rechte untere Gerade noch der obere Schiefe sein. Ersterer
vermittelt nämlich allerdings eine sehr geringe Einwärtswendung,
neigt aber die senkrechte Trennungslinie der Netzhaut mit dem
oberen Ende nach aussen, die Doppelbilder müssten nach oben hin
convergiren. Der obere Schiefe aber ist ein Auswärtswender
und bedingt gleichseitige Doppelbilder. Nach wiederholten Ver-
suchen endlich stellte sich heraus, dass der Kranke sich über die Lage des
dem rechten Auge zugehörigen Doppelbildes täusche, dass dieses das senk-
rechte sei und dass das Doppelbild des linken Auges mit sehr kleiner
Seitenabweichung gekreuzt, bedeutend höher stehend und mit dem oberen
Ende nach links geneigt also divergent wahrgenommen werde, dass es
sich also in der That nur um den linken oberen Geraden handeln könne.
Das Einfachsehen bei innervirter Primärstellung erklärt sich daraus,
dass der Kranke die nahe aneinander stehenden Doppelbilder nicht zu trennen
vermochte und die geringe Neigung des oberen Endes an dem durch Ver-

suchen endlich stellte sich heraus, dass der Kranke sich über die Lage des
dem rechten Auge zugehörigen Doppelbildes täusche, dass dieses das senk-
rechte sei und dass das Doppelbild des linken Auges mit sehr kleiner
Seitenabweichung gekreuzt, bedeutend höher stehend und mit dem oberen
Ende nach links geneigt also divergent wahrgenommen werde, dass es
sich also in der That nur um den linken oberen Geraden handeln könne.
Das Einfachsehen bei innervirter Primärstellung erklärt sich daraus,
dass der Kranke die nahe aneinander stehenden Doppelbilder nicht zu trennen
vermochte und die geringe Neigung des oberen Endes an dem durch Ver-

schmelzung der beiden Doppelbilder entstandenen verlängerten einfachen Bilde nicht erkannte.

Lähmungen der äusseren geraden Augenmuskeln gehören zu den gewöhnlicheren Vorkommnissen auf oculistischem Gebiete. Einzelfälle dieser Art vorzuführen, erscheint vollkommen überflüssig.

Isolirte Lähmungen der inneren Geraden offenbaren sich nur höchst ausnahmsweise als absolute Paralysen oder Paresen, sie sind fast immer blos relative Halb- oder Ganzlähmungen, sogenannte Coordinationsstörungen, welche als *Insufficiencia musculi interni*, in den höher entwickelten Fällen aber als *Strabismus externus* oder *divergens*, in den Lehrbüchern geführt werden. Sie äussern sich bei völliger Freiheit der Blickrichtung durch absoluten Mangel jeder Convergencebewegung (ständiges Aussenschielen) oder durch mehr weniger auffällige Beschränkung der Convergencefähigkeit (periodisches Aussenschielen, Insufficienz des inneren Geraden), sind also in der Bedeutung von Ganz- oder Halblähmungen der Convergence aufzufassen, bei welchen das abgelenkte Auge desorientirt ist und dementsprechend beim binocularen Seheacte die rein seitliche Abweichung des gekreuzten Doppelbildes deutlich zum Ausdrucke bringt.¹⁾ Dadurch tritt das divergente Schielen nicht sowohl in Gegensatz, als vielmehr ausser alle nosologische Verbindung mit dem convergenten Schielen.

¹⁾ Stellwag, Lehrbuch, 1870, S. 921, 926.

Druck von Adolf Holzhausen,
k. k. Hof- und Universitäts-Buchdrucker in Wien.





